IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

Applicant:

Ekkehard LEBERER et al.

Title:

POTASSIUM CHANNEL **MUTANTS OF THE YEAST**

SACCHAROMYCES CEREVISIAE AND THEIR USE FOR SCREENING

EUKARYOTIC POTASSIUM

CHANNELS

Appl. No.:

Unassigned

Filing Date: 1/11/2001

Examiner:

Unassigned

Art Unit:

Unassigned

CLAIM FOR CONVENTION PRIORITY

Assistant Commissioner for Patents Washington, D.C. 20231

Sir:

The benefit of the filing date of the following prior foreign application filed in the following foreign country is hereby requested, and the right of priority provided in 35 U.S.C. § 119 is hereby claimed.

In support of this claim, filed herewith is a certified copy of said original foreign application:

> Federal Republic of Germany Patent Application No. 100 00 651.5 filed January 11, 2000.

> > Respectfully submitted,

FOLEY & LARDNER

Washington Harbour

3000 K Street, N.W., Suite 500 Washington, D.C. 20007-5109

Telephone:

(202) 672-5477

Facsimile:

(202) 672-5399

Patricia D. Granados Attorney for Applicant Registration No. 33,683

LEBERER 26083/258

BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND





Prioritätsbescheinigung über die Einreichung einer Patentanmeldung

Aktenzeichen:

100 00 651.5

Anmeldetag:

11. Januar 2000

Anmelder/Inhaber:

Aventis Pharma Deutschland GmbH,

Frankfurt am Main/DE

Bezeichnung:

Kalium-Kanal-Mutanten der Hefe Saccharomyces

cerevisiae und deren Verwendung für das Screening

von eukaryotischen Kaliumkanälen

IPC:

C 12 Q, C 12 N

Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.

> München, den 07. September 2000 **Deutsches Patent- und Markenamt** Der Präsident

Im Auftrag

Hoi8

Beschreibung

Kalium-Kanal-Mutanten der Hefe Saccharomyces cerevisiae und deren Verwendung 5 für das Şcreening von eukaryotischen Kaliumkanälen

Die Erfindung betrifft Verfahren zur Identifizierung von Inhibitoren und Aktivatoren eukaryotischer Kaliumkanäle, wobei eine mutierte S. cerevisiae Zelle verwendet wird, deren endogene Kaliumkanäle TRK1, TRK2 und TOK1 nicht funktionell exprimiert werden, die aber einen zu untersuchenden eukaryotischen Kaliumkanal heterolog exprimiert. Desweiteren sind mutierte S. cerevisiae Zellen, die TRK1, TRK2 und TOK1 nicht exprimieren, Gegenstand der Erfindung sowie die Herstellung und Verwendung dieser mutierten S. cerevisiae Zellen.

15

10

Jede Zelle ist von einer Plasmamembran umschlossen, die eine Dicke von etwa 6 - 8 nm besitzt. Diese Membran legt die Ausmaße der Zelle fest und trennt den Inhalt der Zelle von ihrer Umgebung. Alle biologischen Membranen bestehen aus einer zusammenhängenden Doppelschicht von Lipidmolekülen, in die verschiedene Membranproteine eingelagert sind. Während die Lipid-Doppelschicht die 20 Grundstruktur biologischer Membranen bestimmt, sind die Proteine für die meisten ihrer Funktionen verantwortlich. Wegen ihres hydrophoben Innern wirkt die Lipid-Doppelschicht für die meisten polaren Moleküle als eine undurchlässige Barriere. Erst Membranproteine wie Rezeptoren, Ionenkanäle und Transporter erlauben einen

25

kontrollierten lonenfluß und den Transport von polaren Molekülen (Alberts et al., 1995). Damit tragen Proteine zu unterschiedlichen lonenkonzentrationen im Innern und in der Umgebung der Zelle bei und steuern den Eintritt von Nährstoffen und den Austritt von Abbaustoffen.

Die meisten Membranproteine durchspannen die Plasmamembran mehrmals, so auch die Ionenkanäle, die damit zur Gruppe der integralen Membranproteine gezählt 30 werden. Diese Proteine besitzen sowohl hydrophobe Bereiche, die die Lipid-Doppelschicht durchspannen, als auch hydrophile Abschnitte, die auf beiden Seiten der Membran dem wäßrigen Milieu ausgesetzt sind. lonenkanäle kommen in allen

Zellen vor und sind in Nervenzellen für die Generierung von Aktionspotentialen verantwortlich (Alberts *et al.*, 1995). Ionenkanäle können aufgrund ihrer unterschiedlichen Ionenselektivität und anhand ihrer unterschiedlichen Öffnungsund Schließmechanismen unterschieden werden.

- Kaliumkanäle sind ubiquitäre Membranproteine, die sowohl in erregbaren, als auch in nicht erregbaren Zellen vorkommen (for review see (Jan, L. Y. et al., 1997). Offene Kaliumkanäle bewegen das Membranpotential näher zum Kalium-Gleichgewichtspotential und damit weg vom Schwellenpotential zur Auslösung eines Aktionspotentials. Kaliumkanäle festigen also das Ruhemembranpotential,
- repolarisieren die Zelle und bestimmen damit die Länge und die Frequenz von Aktionspotentialen (Sanguinetti, M. C. et al., 1997; Wilde, A. A. et al., 1997; Wang, Q. et al., 1998). Aufgrund dieser Funktionen stellen Kaliumkanäle auch die molekulare Ursache für die Entstehung vieler pathologischer Situationen dar, und sind somit ein interessantes Ziel für die Entwicklung therapeutischer Agens.

15

Die Hefe Saccharomyces cerevisiae (nachfolgend S. cerevisiae) besitzt drei Kaliumkanäle, TRK1, TRK2 und TOK1. Der Kaliumkanal TRK1 (YJL129c) gehört zur Familie der "Major Facilitator" Kaliumpermeasen und ist als hochaffiner Kaliumtransporter verantwortlich für den Einstrom von Kaliumionen aus dem Medium in die Zelle (Gaber, R. F. et al., 1988; Ko, C. H. et al., 1990; Ko, C. H. et al., 1991). Die Deletionsmutante Δ*trk1* ist auf mindestens 10 mM K⁺ überlebensfähig und stark polarisiert (Gaber, R. F. et al., 1988; Madrid, R. et al., 1998). Auf 1 mM K⁺ überlebt ein Δ*trk1* Stamm nicht (Gaber, R. F. et al., 1988).

Der Kaliumkanal TRK2 (YKR050w) gehört ebenfalls zur Familie der "Major Facilitator" -Kaliumpermeasen und ist als niederaffiner Kaliumtransporter verantwortlich für den Einstrom von Kaliumionen aus dem Medium in die Zelle (Ko, C. H. et al., 1990; Ko, C. H. et al., 1991; Madrid, R. et al., 1998). Der Phänotyp der Δtrk2 Deletionsmutante ist weniger stark ausgeprägt als für die Δtrk1-Mutante. Ein Δtrk2 Stamm überlebt auch auf 1 mM K⁺ (Ko, C. H. et al., 1990; Madrid, R. et al., 1998).

Der Kaliumkanal TOK1 ist verantwortlich für den Einstrom von Kaliumionen aus dem Medium in die Zelle (Ketchum, K. A. et al., 1995; Fairman, C. et al., 1999). Die

Richtung des Ionenströme ist jedoch reversibel, und kann daher je nach Kulturbedingungen auch in die andere Richtung leiten (Fairman, C. et al., 1999). Die Deletionsmutante Δ*trk1* Δ*trk2* wurde schon wiederholt beschrieben (Ko, C. H. et al., 1990; Ko, C. H. et al., 1991; Madrid, R. et al., 1998; Fairman, C. et al., 1999).

- Diese Mutante wurde in der Vergangenheit auch dazu benutzt, K⁺ -Kanäle höherer Eukaryoten durch Komplementation des Phänotyps zu identifizieren und zu beschreiben. Bislang berichtet wurde die Komplementation durch die *inward rectifier*-Kanäle KAT1 cDNA (*Arabidopsis thaliana*), HKT1 cDNA (*Triticum aestivium*), IRK1 (*Mus musculus*) und HKT1 K⁺/Na⁺-Transporter (*Triticum aestivium*) (Tang, W. et al.,
- 10 1995; Smith, F. W. et al., 1995; Goldstein, S. A. et al., 1996; Nakamura, R. L. et al., 1997). Zudem wurde beschrieben, daß Überexpression von TOK1 und dessen Homolog ORK1 aus Drosophila melanogaster, in der Hefezelle den Wachstumsdefekt der Δ*trk1* Δ*trk2* -Mutante komplementieren kann (Fairman, C. et

al., 1999).

15

20

25

Die Untersuchung von eukaryotischen Kaliumkanälen und Identifizierung von Substanzen, die die Aktivität dieser Kaliumkanäle modifzieren können gestaltet sich jedoch schwierig, da z. B. die humanen Kanäle HERG1 oder Kv1.5 den lethalen Phänotyp von Δtrk1 Δtrk2 auf 5 mM KCl nicht komplementieren können. Somit ist kein Screening möglich.

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Identifizierung von Inhibitoren eines eukaryotischen Kaliumkanals, wobei

- a) eine mutierte S. cerevisiae Zelle verwendet wird, die die drei endogenen Kaliumkanäle TRK1, TRK2 und TOK1 nicht exprimiert;
- b) in dieser mutierten S. cerevisiae Zelle ein eukaryotischer Kaliumkanal heterolog exprimiert wird;
- c) die mutierte S. cerevisiae Zelle mit einer zu untersuchenden Substanz inkubiert wird;

30 und

d) der Effekt der zu untersuchenden Substanz auf den eukaryotischen Kaliumkanal bestimmt wird.

In der in dem Verfahren verwendeten mutierte S. cerevisiae Zelle sind die Gene TRK1, TRK2 und TOK1 (SEQ ID NO. 1, SEQ ID NO. 2 und SEQ ID NO. 3) ausgeschaltet (Δtrk1, Δtrk2, Δtok1), vorzugsweise durch knock out, wobei vorzugsweise große Teile der Gene deletiert werden.

5

Der in dem Verfahren verwendete eukaryotische Kaliumkanal ist der Kaliumkanal, der untersucht werden soll – der Kanal, für den Inhibitoren oder Aktivatoren identifiziert werden sollen.

Der eukaryotische Kaliumkanal ist beispielsweise ein humaner HERG1, humaner Kv1.5 oder gplRK1 (Meerschweinchen) Kanal. Der eukaryotische Kaliumkanal hat vorzugsweise die natürliche Sequenz des betreffenden Kaliumkanals, beispielsweise kodiert durch eine der Sequenzen SEQ ID NO. 4, SEQ ID. NO. 5 oder SEQ ID NO. 6. Die natürliche Sequenz des Kaliumkanals kann aber auch modifiziert, z.B. mutiert sein.

Vorzugsweise wird die Nukleotidsequenz, die für den eukaryotischen Kaliumkanal kodiert, in ein Hefe Expressionsplasmid, beispielsweise p423 GPD3 oder beispielsweise der pRS 42x– oder pRS 32x-Serie integriert und das rekombinante Expressionsplasmid in die mutierte S. cerevisiae Zelle eingebracht.

20

Mit dem Verfahren sollen Substanzen identifiziert werden, die auf den eukaryotischen Kaliumkanal einen Effekt haben. Diese Substanzen inhibieren das Wachstum der mutierten S. cerevisiae Zelle. Eine zu untersuchende Substanz, die den heterolog exprimierten eukaryotischen Kaliumkanal inhibiert, bewirkt, daß sich die mutierte S. cerevisiae Zelle – da sie keine endogenen Kaliumkanäle exprimiert - schlechter bzw. langsamer teilt und vermehrt bzw. in einer besonderen Ausführungsform der Erfindung abstirbt.

30

25

Der Effekt der zu untersuchenden Substanz kann beispielsweise direkt über Messung der optimalen Dichte bei 600 nm oder mit Hilfe eines konstitutiv in der mutierten S. cerevisiae Zelle exprimierten Wachstumsreporters bestimmt werden. Vorzugsweise kodiert der konstitutive exprimierte Wachstumsreporter für ein Protein, das entweder selbst Fluoreszenz oder Lumineszenz zeigt oder das an einer

Reaktion beteiligt ist, die ein Fluoreszenz oder Lumineszenz-Signal liefert. Die für den Wachstumsreporter kodierende Sequenz liegt vorzugsweise in einem Vektor vor. Als Wachstumsreporter sind beispielsweise das LacZ Gen für ß-Galaktosidase oder die saure Phosphatase PH03 geeignet, die unter der Kontrolle eines konstitutiven Hefe Promotors exprimiert werden. Aus der meßbaren Fluoreszenz oder Lumineszenz kann auf die Zellzahl der mutierten S. cerevisiae Zellen geschlossen werden. Wird keine bzw. weniger Fluoreszenz bzw. Lumineszenz gemessen, dann sind in der betreffenden Probe weniger mutierte S. cerevisiae Zellen vorhanden. Sind weniger mutierte S. cerevisiae Zellen vorhanden, dann hat die zu untersuchende Substanz einen inhibierenden Effekt auf den eukaryotischen Kaliumkanal.

5

10

Die beschriebenen Verfahren lassen sich besonders gut automatisieren und für eine Vielzahl von zu untersuchenden Substanzen parallel durchführen. In besonderen Ausführungsformen der Erfindung werden zwei oder mehrere Verfahren vergleichend durchgeführt, wobei in zwei oder mehr mutierte S. cerevisiae Zellen vergleichend analysiert werden. Diese mutierten S. cerevisiae Zellen werden vorzugsweise mit der gleich Menge an zu untersuchender Substanz inkubiert, exprimieren aber den betreffenden eukaryotischen Kaliumkanal in unterschiedlichem Maße. In einer anderen besonderen Ausführungsform der Erfindung werden mutierte S. cerevisiae Zellen vergleichend analysiert, die den betreffenden eukaryotischen Kaliumkanal in gleichem Maße exprimieren, aber mit unterschiedlichen Mengen an zu untersuchender Substanz inkubiert werden.

Gegenstand der Erfindung ist auch eine mutierte S. cerevisiae Zelle, in der die endogenen Kaliumkanäle TRK1, TRK2 und TOK1 nicht exprimiert werden. Eine weitere Ausführungsform betrifft eine mutierte S. cerevisiae Zelle, in der die Gene TRK1, TRK2 und TOK1 ausgeschaltet sind; vorzugsweise sind diese Gene durch knock out ganz oder teilweise entfernt oder wurden mutiert. Eine weitere
 Ausführungsform betrifft eine mutierte S. cerevisiae Zelle, die nach dem Budapester Vertrag über die internationale Anerkennung der Hinterlegung von Mikroorganismen für die Zwecke von Patentverfahren bei der Deutschen Sammlung von Mikroorganismen und Zellkulturen GmbH (Mascheroder Weg 1b, D-38124 Braunschweig) unter DSM 13197 hinterlegt ist.

Eine besondere Ausführungsform der Erfindung betrifft eine mutierte S. cerevisiae Zelle, die einen eukaryotischen Kaliumkanal heterolog exprimiert, wobei der eukaryotische Kaliumkanal vorzugsweise ein humaner Kaliumkanal ist, beispielsweise ein HERG1, Kv1.5 oder gplRK1 oder ein humaner Kv 4.3 [Genbank Zugangsnummer AF 187963], TASK (Genbank Zugangsnummer AF 006823] oder 5 HAC1 [Genbank Zugangsnummer AC 005577] ist und wobei der Kaliumkanal die natürliche Sequenz hat oder mutiert sein kann.

Die Erfindung betrifft auch ein Verfahren zur Herstellung einer mutierten S. cerevisiae Zelle, die die Kaliumkanäle TRK, TRK2 und TOK1 nicht exprimiert, wobei 10 die Gene TRK1, TRK2 und TOK1 durch knock out-zerstört bzw. deletiert werden. Die mutierte S. cerevisiae Zelle kann beispielsweise in Verfahren zur Identifizierung von Substanzen, die die Aktivität des eukaryotischen Kaliumkanals inhibieren oder aktivieren, verwendet werden oder Bestandteil eines Test-Kits sein, der z.B. zur 15 Bestimmung von toxischen Substanzen verwendet werden kann.

Die Erfindung betrifft auch ein Verfahren zur Identifizierung von Aktivatoren eines eukaryotischen Kaliumkanals, wobei

- eine mutierte S. cerevisiae Zelle verwendet wird, die die drei endogenen a) Kaliumkanäle TRK1, TRK2 und TOK1 nicht exprimiert;
- in dieser mutierten S. cerevisiae Zelle ein eukaryotischer Kaliumkanal b) heterolog exprimiert wird;
- die mutierte S. cerevisiae Zelle mit einer zu untersuchenden Substanz C) inkubiert wird;

und

20

30

d) der Effekt der zu untersuchenden Substanz auf den eukaryotischen Kaliumkanal bestimmt wird.

Die Erfindung betrifft weiterhin ein Verfahren zur Identifizierung von Aktivatoren eines eukaryotischen Kaliumkanals, wobei

- eine mutierte S. cerevisiae Zelle verwendet wird, die die drei endogenen a) Kaliumkanäle TRK1, TRK2 und TOK1 nicht exprimiert;
- in dieser mutierten S. cerevisiae Zelle ein eukaryotischer Kaliumkanal b) heterolog exprimiert wird;

 die mutierte S. cerevisiae Zelle in Gegenwart eines Inhibitors des eukaryotischen Kaliumkanals mit einer zu untersuchenden Substanz inkubiert wird;
 und

 der Effekt der zu untersuchenden Substanz auf den eukaryotischen Kaliumkanal bestimmt wird.

Die Erfindung betrifft auch ein Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels, wobei

- a) ein Inhibitor eines eukaryotischen Kaliumkanals identifiziert wird ,
 - b) der Inhibitor nach bekannten chemischen-Verfahren hergestellt oder isoliert wird, und
 - c) der Inhibitor mit physiologisch verträglichen Zusatzstoffen versetzt wird.
- 15 Die Erfindung betrifft auch ein Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels, wobei
 - a) ein Aktivator eines eukaryotischen Kaliumkanals identifiziert wird ,
 - b) der Aktivator nach bekannten chemischen Verfahren hergestellt oder isoliert wird, und
- c) der Aktivator mit physiologisch verträglichen Zusatzstoffen versetzt wird.

Abbildungen:

30

5

Figur 1: Diagnostische PCR für die Bestätigung des Dreifach-Knockouts. Erläuterung der Reihen/Gelspuren siehe Text Beispiel 2, dreifach knock out.

Figur 2: Wachstum der Stämme YM168 ($\Delta trk1$ $\Delta trk2$) und YM182 ($\Delta trk1$ $\Delta trk2$ $\Delta tok1$) auf DPM-Medium mit definierten Konzentrationen an KCl bei pH 6.5.

Figur 3: Wachstum der Stämme YM189 bzw. YM190 (in $\Delta trk1$ $\Delta trk2$), und YM194 bzw. YM195 (in $\Delta trk1$ $\Delta trk2$ $\Delta tok1$) auf DPM Medium mit 5 mM KCl + 2 mM RbCl bei pH 6.5.

Figur 4: Wachstum der Stämme YM189 bzw. YM191 (in $\Delta trk1$ $\Delta trk2$), und YM194 bzw. YM196 (in $\Delta trk1$ $\Delta trk2$ $\Delta tok1$) auf DPM Medium mit 5 mM KCl + 2 mM CsCl bei pH 6.5.

5 Figur 5: Wachstum der Stämme YM194 bzw. YM195 (in Δ*trk1* Δ*trk2* Δ*tok1*) in DPM Medium mit 5 mM KCl + 1 mM RbCl bei pH 6.5. ("KON" = Kontrolle)

Figur 6: Wachstum der Stämme YM194 bzw. YM196 (in $\Delta trk1$ $\Delta trk2$ $\Delta tok1$) in DPM Medium mit 5 mM KCl + 1 mM CsCl bei pH 6.5. ("KON" = Kontrolle)

10

Beispiele:



Material und Stämme

15

20

Medien

YPD (Hefe-Vollmedium): 1% Bacto Yeast Extract, 2% Bacto-Pepton, 2% Bacto-Agar, 2% Glucose.

SC (synthetic complete) Medium: 0.67% Bacto-Yeast Nitrogen Base, Aminosäuren, 2% Glucose.

Sporulationsmedium: 1% Kaliumacetat, Aminosäuren.

5-FOA Medium: 0.67% Bacto-Yeast Nitrogen Base, Aminosäuren, Uracil (50 μ g/ml), 2% Zucker (Galactose oder Glucose), 0,1% 5-FOA

Alle Medien sind beschrieben in: (Fink, G. R. et al., 1991)

25

Aminosäure Dropout-Mix:

L-Alanin 2 g; L-Arginin 2 g; L-Asparagin*H₂O 2.27 g; L-Asparaginsäure 2 g;

L-Cystein*HCl 2.6-g; L-Glutamin 2 g; L-Glutaminsäure 2 g; Glycin 2 g; myo-Inositol

2 g; L-Isoleucin 2 g; L-Methionin 2 g; PABA 0.2 g; L-Phenylalanin 2 g; L-Prolin 2 g;

30 L-Serin 2 g; L-Threonin 2 g; L-Tyrosin 2 g; L-Valin 2 g.

Stocklösungen für Marker-Aminosäuren:

	mM	g/l	
Adenin (100x)	30	5.53	erwärmen (bis max.60°C)
Leucin (60x)	100	13.12	erwärmen
Lysin (100x)	100	18.26	-
Histidin (200x)	60	12.57	-
Tryptophan (100x)	40	8.17	-
Uracil (100x)	20	2.24	in 0.5% NaHCO ₃ -Lösung erwärmen

Vitamin Stock (50 ml): Biotin 20 μg/l; Ca-Pantothenate 40 μg/l; Thiamine 40 μg/l.

5

Defined potassium medium (DPM): für 1.5 l (2x-Stock):

(NH₄)₂HPO₄

8mM

3.2 g

(NH₄)₂SO₄

29 mM

11.5 g

MgSO₄

2 mM

0.8 g (bzw. 6 ml von 1 M Stock)

10 CaCl₂

0.2 mM

90 μ g (bzw. 1.2 ml von 0.5 M Stock)

Vitamine Stock

 120μ l

Aminosäure Dropout-Mix

6 g

🖢 / Lysin

330 ml von 100x Stock

Adenin

Glucose

0.9 mM

30 ml von 100x Stock

15 → mit HCl pH 6.5 (bzw. einen anderen pH-Wert) einstellen, autoklavieren

2 %

von 40 % Stock

KCI

von 1 M Stock

essentielle Aminosäuren (außer Lys/Ade)von Stocks

Agar

20

Puffer und Lösungen:

TE-Puffer: Tris/HCl (pH 7.5) 10 mM; EDTA (pH 8.0)1 mM;

TAE-Puffer: Tris 40 mM; EDTA 1 mM; Essigsäure 0.2 mM;

SSC-Puffer (20x): NaCl3 M; Natriumcitrat*2 H₂O 0.3 M;

Gel-Ladepuffer: Bromphenolblau 0.05% (w/v); Sucrose 40% (w/v); EDTA, pH 8.0 0.1

M; SDS 0.5% (w/v);

Hybridisationspuffer: SSC 5x; SDS 0.1% (w/v); Dextransulfat 5% (w/v); Stopreagenz

5 1:20;

Puffer A (steril): Tris-HCl 100 mM; NaCl, pH 9.5 300 mM;

Depurinationslösung: HCI 0.25 M;

Denaturierungslösung: NaCl 1.5 M; NaOH 0.5 M;

Neutralisationslösung: NaCl 1.5 M; Tris, pH 8.0 0.5 M.

10

Oligonukleotide (Primer für PCR's):

Name	Sequenz (5'→ 3')	RE
TRK1-FL-BamHI-	SEQ ID NO. 7:	BamH
Fo	GCG'GATCCATGCATTTTAGAAGAACGATGAGTAG	
TRK1-FL-Pstl-Re	SEQ ID NO. 8:	Pstl
	AGGTTCTG <u>CTGCA'G</u> TTGGTGT	
TRK1-FL-Pstl-Fo	SEQ ID NO. 9:	Pstl
	ACACCAA <u>CTGCA'G</u> CAGAACCT	
TRK1-FL-Xhol-Re	SEQ ID NO. 10:	Xhol
	CGC'TCGAGTTAGAGCGTTGTGCTGCTCCT	
TRK1-Dia-Fo	SEQ ID NO. 11:	
	CCTTACCATTAGCATCACTGAT	
TRK1-Dia-Re1	SEQ ID NO. 12:	
	CTATTAACCATTTCTCCGCTG	
URA-Rev	SEQ ID NO. 13:	
	GATTTATCTTCGTTTCCTGCAGGT	
TRK2-DEL-5-Fo-B	SEQ ID NO. 14:	BsiWl
	CAC'GTACGTCCAGCACAATTTCACAACAGCT	
TRK2-DEL-5-Re	SEQ ID NO. 15:	Sall
	CAG'TCGACCTGGATGACGTCCTCTTAGCTG	
TRK2-DEL-3-Fo	SEQ ID NO. 16:	EcoR
	CAGAT'ATCATGCTGCCAAGTGACAAACTG	V
TRK2-DEL-3-Re	SEQ ID NO. 17:	Spel
	TCA'CTAGTTGTTGATGGCTTTGGTTGGT	
TRK2-Dia-Fo	SEQ ID NO. 18:	
	GCGAAGAATAGGATGAGATGTG	
TRK2-Dia-Re1	SEQ ID NO. 19:	
	TTGTCGTGGGTCTTCTCTGG	
KAN-Rev	SEQ ID NO. 20:	
	GCTACCTTTGCCATGTTTCAGAA	
TOK1-DEL-5-Fo	SEQ ID NO. 21:	<i>Bsi</i> Wl
	CAC'GTACGGCAAATTTATCGAGACTCTGCGA	

TOK1-DEL-5-Re	SEQ ID NO. 22:	Sall
	AG <u>G'TCGAC</u> CATATTGCCATATCCCAGCGT	,
TOK1-DEL-3-Fo	SEQ ID NO. 23:	EcoR
	TGGAT'ATCACCTGATACGCCC	V
TOK1-DEL-3-Re	SEQ ID NO. 24:	Spel
	CAA'CTAGTGCATACCAGTAGTATGAGACATGCTTG	
TOK1-Dia-Fo	SEQ ID NO. 25:	
	CCTGAGTACTCAGTACCATCTTG	
TOK1-Dia-Re1	SEQ ID NO. 26:	
	CTGTAGATGCTGGGCATG	
Kv1.5-GFP-Fo	SEQ ID NO. 27:	Sall
	TACG'TCGACATGGAGATCGCCCTGGTG	
Kv1.5-GFP-Re	SEQ ID NO. 28:	Sall
	TACG'TCGACATCTGTTTCCCGGCTGGTG	
HERG1-GFP-Fo	SEQ ID NO. 29:	- Clal
	TACAT'CGATATGCCGGTGCGGAGGG	
HERG1-GFP-Re	SEQ ID NO. 30:	Sall
	TAC <u>G'TCGAC</u> ACTGCCCGGGTCCGA	

Vektoren:

Bakterielle Vektoren

Name	Größe (bp)	Gene	
pcDNA3	5446	CMV-Prom., T7-Prom., Polylinker, Sp6-Prom., BGH	
(Invitrogen)		poly (A), SV40 Prom., SV 40 ori, Neomycin ^R , SV 40	
		poly (A), ColE1 ori, Amp ^R	
pcDNA3.1 (+/-)	5432	CMV-Prom., T7-Prom./priming site, MCS, pcDNA3.1	
(Invitrogen)		reverse priming site, BGH poly (A), F1 ori, SV40	
		Prom., SV 40 ori, Neomycin ^R , SV 40 poly (A), ColE1	
		ori, Amp ^R	
pUG6	4009	loxP-TEF2-PromkanMX-loxP-TEF2-Term., ori, Amp ^R	
pCR®-Blunt II-	3519	lac-Prom./Op., M13 Reverse prim. site, LacZ-α ORF,	
ТОРО		SP6-Prom. prim. site, MCS, TOPO™-Cloning site, T7	
		Prom. prim. site, M13 (-20) Forward prim. site, M13 (-	
		40) prim. site, Fusion point, ccdB lethal gene ORF, kan	
		gene, (<i>kan</i> -Prom., Kanamycin resistance gene ORF),	
		Zeocin resistence ORF, pMB1 origin (pUC-derived)	
pCR® II-TOPO	3900	LacZ-a gene, M13 Reverse prim. site, SP6-Prom.,	
		MCS, T7-Prom., M13 (-20) Forward prim. site, M13 (-	
		40) Forward prim. site, f1 origin, Kanamycin resistance	

ORF, Ampicillin resistence ORF, pMB1 origin (pUC-
derived)

Hefe Vektoren

Name	Größe	Gene
	(bp)	
pSH47	6786	CEN6/ARSH4, URA3, CYC1-Term., CRE, GAL1-Prom.,
		Amp
p414 GAL1	5474	CEN6/ARSH4, TRP1, CYC1-Term., GAL1-Prom., Amp ^R
p416 GAL1	5584	CEN6/ARSH4, URA3, CYC1-Term., GAL1-Prom., Amp ^R
p416 ADH	6624	CEN6/ARSH4, URA3, CYC1-Term., ADH-Prom., Amp ^R
p423 GPD3	6678	2μ, HIS3, CYC1-Term., GPD3-Prom., Amp ^R
p426 GAL1	6417	2μ, URA3, CYC1-Term., GAL1-Prom., Amp ^R
p426 GAL1-	7140	2μ, URA 3, CYC1-Term., yEGFP3, GAL1-Prom., Amp ^R
yEGFP3		
p426 GAL1-SP-	7227	2μ, URA 3, CYC1-Term., N-terminal 24 aa von Ste2,
yEGFP3		yEGFP3, GAL1-Prom., Amp ^R

5 Stämme:

Bakterienstämme: DH5a; One Shot™ TOP10 (Invitrogen)

10 Hefestämme:

Alle für diese Arbeit generierten Hefestämme basieren auf dem diploiden Wildtypstamm:

W303 MAT<u>a</u>/a ade2, his3-11-15, leu2-3-112, trp1-1, ura3-1, can1-100; -ATCC-Nr. 208352.

15

Stamm	Urspr. Name	Mating-typ	Gene
YM 96	w303	MATa/α	ade2, his3-11-15, leu2-3-112, trp1-1, ura3-1,
	·		can1-100

YM 97	w303	MATa	ade2, his3-11-15, leu2-3-112, trp1-1, ura3-1,
			can1-100
YM 98	w303	MATa	ade2, his3-11-15, leu2-3-112, trp1-1, ura3-1,
			can1-100

Die folgenden Hefestämme wurden generiert:

	Stamm	Urspr. Name	Mating	Gene (außer ade2, his3-11-15, leu2-3-112,
			-	trp1-1, ura3-1, can1-100)
			typ	
~	YM 123	Δtrk1 in YM 96	MATa	trk1::hisG-URA3-hisG
1	YM 124	Δtrk1 in YM 96	MATa	trk1::hisG-URA3-hisG
	YM 139	Δtok1 in YM 96	MATa/α	tok1::/oxP-KanMX-/oxP
	YM140	Δtok1 in YM 123	MAΤα	trk1::hisG-URA3-hisG, tok1::loxP-KanMX-
				<i>lox</i> P
	YM 141	Δtok1 in YM 123	MATa	trk1::hisG-URA3-hisG, tok1::loxP-KanMX-
				<i>lox</i> P
	YM 142	Δtok1 in YM 96	MATa/a	tok1::/oxP-KanMX-/oxP
	YM 143	Δtok1 in YM 124	МАТа	trk1::hisG-URA3-hisG, tok1::loxP-KanMX-
				<i>lox</i> P
	YM144	Δtok1 in YM 124	МАТа	trk1::hisG-URA3-hisG, tok1::loxP-KanMX-
				<i>lox</i> P
	YM 154	Δtok1 in YM 96	ΜΑΤα	tok1::/oxP-KanMX-/oxP
1	YM 155	Δtok1 in YM 96	MATa	tok1::/oxP-KanMX-/oxP
	YM 156	Δtok1 in YM 96	MATa	tok1::/oxP-KanMX-/oxP
	YM 157	Δtok1 in YM 96	MAΤα	tok1::/oxP-KanMX-/oxP
	YM 158	Δtrk2 in YM 96	MAΤα	trk2::/oxP-KanMX-loxP
	YM 159	Δtrk2 in YM 96	MATa	trk2::/oxP-KanMX-loxP
	YM 160	Δtrk2 in YM 96	МАТа	trk2::/oxP-KanMX-loxP
	YM 161	Δtrk2 in YM 96	MAΤα	trk2::/oxP-KanMX-loxP
	YM 162	Δtok1 in YM 123	MAΤα	trk1::hisG, tok1::loxP
	YM 163	Δtok1 in YM 123	MAΤα	trk1::hisG, tok1::loxP
	YM 164	Δtok1 in YM 124	МАТа	trk1::hisG, tok1::loxP



	YM 165	Δtok1 in YM 124	MATa	trk1::hisG, tok1::loxP
	YM 166	YM 124 x YM 160	MATa	trk1::hisG-URA3-hisG, trk2::loxP-KanMX-
	1101 100	1101 124 X 1101 100	ivii (Ta	loxP
	YM 167	YM 124 x YM 160	MATa	trk1::hisG-URA3-hisG, trk2::loxP-KanMX-
	1101 107	1101 124 X 1101 100	IVIATA	loxP
	V/M 4 600	V/A 404 - V/A 400	NAAT.	
	YM 168	YM 124 x YM 160	ΜΑΤα	trk1::hisG-URA3-hisG, trk2::loxP-KanMX-
				loxP
	YM 169	YM 124 x YM 160	MAΤα	trk1::hisG-URA3-hisG, trk2::loxP-KanMX-
				loxP
	YM 182	Δtrk2 in YM 165	MATa	trk1::hisG, tok1::loxP, trk2::loxP-KanMX-loxP
	YM 183	YM 166	MATa	trk1:: <i>his</i> G, tok1:: <i>lox</i> P, trk2:: <i>lox</i> P-KanMX- <i>lox</i> P
1	YM 184	YM 168	MATa	trk1::hisG, tok1::loxP, trk2::loxP-KanMX-loxP
	YM 185	Kv1.5-pRS426-	MATa	pRS426-GAL1 mit Kv1.5-GFP3, trk1::hisG,
-		Gal1-yEGFP3 in		tok1::/oxP, trk2::/oxP-KanMX-/oxP
		YM 97		
	YM 186	Kv1.5-pRS426-	MATa	pRS426-GAL1 mit N24 Ste2-Kv1.5-GFP3,
		Gal1-SP-yEGFP3		trk1:: <i>his</i> G, tok1:: <i>lox</i> P, trk2:: <i>lox</i> P-KanMX- <i>lox</i> P
		in YM 97		
	YM 187	Kv1.5-pRS426-	MATa	pRS426-GAL1 mit Kv1.5-GFP3, trk1::hisG,
		Gal1-yEGFP3 in		tok1::/oxP, trk2::/oxP-KanMX-/oxP
		YM 182		
	YM 188	Kv1.5-pRS426-	MATa	pRS426-GAL1 mit N24 Ste2-Kv1.5-GFP3,
		Gal1-SP-yEGFP3		trk1:: <i>his</i> G, tok1:: <i>lox</i> P, trk2:: <i>lox</i> P-KanMX- <i>lox</i> P
		in YM 182		
	YM 189	p423-GPD3 in YM	МАТа	p423-GPD3, trk1::hisG-URA3-hisG,
		168		trk2::/oxP-KanMX-/oxP
	YM 190	Kv1.5-p423-GPD3	MATa	p423-GPD3 mit Kv1.5, trk1::hisG-URA3-
		in-YM 168-	v	hisG, trk2::loxP-KanMX-loxP
	YM 191	HERG-p423-	MATa	p423-GPD3 mit HERG, trk1::hisG-URA3-
		GPD3 in YM 168		hisG, trk2::loxP-KanMX-loxP
	YM 192	HCN2-p423-	МАТа	p423-GPD3 mit HCN2, trk1::hisG-URA3-
		GPD3 in YM 168	;	hisG, trk2::/oxP-KanMX-/oxP
	YM 193	IRK1-p423-GPD3	MATa	p423-GPD3 mit IRK1, trk1::hisG-URA3-hisG,
-			L	



	in YM 168		trk2::/oxP-KanMX-loxP
YM 194	p423-GPD3 in YM	MATa	p423-GPD3, trk1::hisG, tok1::loxP,
	182		trk2::/oxP-KanMX-/oxP
YM 195	Kv1.5-p423-GPD3	MATa	p423-GPD3 mit Kv1.5, trk1::hisG, tok1::loxP,
	in YM 182		trk2::/oxP-KanMX-loxP
YM 196	HERG-p423-	MATa	p423-GPD3 mit HERG, trk1::hisG,
	GPD3 in YM 182		tok1::/oxP, trk2::/oxP-KanMX-/oxP
YM 197	HCN2-p423-	МАТа	p423-GPD3 mit HCN2, trk1::hisG, tok1::loxP,
	GPD3 in YM 182	i i	trk2::/oxP-KanMX-loxP
YM 198	IRK1-p423-GPD3	MATa	p423-GPD3 mit IRK1, trk1::hisG, tok1::loxP,
	in YM 182		trk2::/oxP-KanMX-loxP
YM 199	TRK1-p423-GPD3	MATa	p423-GPD3 mit TRK1, trk1::hisG, tok1::loxP,
	in YM 182		trk2::/oxP-KanMX-loxP

Klonierte Kaliumkanäle:

A)

5 systematischer Name KCNA5

Synonyme

Kv1.5, (HK2, HPCN1)

Familie

spannungsgesteuerter Kaliumkanal, Shaker verwandte

Subfamilie (Mitglied Nr.5), verzögerter Gleichrichter

(delayed rectifier)

1,0 chromosomale Lokalisation 12p13.32-p13.31

Accession

NID

g4504818

Protein

613 As, 67 kD

Vorkommen im Gewebe

Herz, pankreatische Inseln und Insulinoma

Homologe

mKcna5 (Mus musculus), 70% zu hHCN4

Referenzen 15

(Roberds, S. L. et al., 1991; Curran, M. E. et al., 1992;

Snyders, D. J. et al., 1993)

B)

systematischer Name

HCN2

20 Synonyme BCNG2 (Brain cyclic nucleotide gated channel), HAC1

Familie

durch Hyperpolarisation aktiviert und durch zyklische

Nukleotide gesteuerter Kaliumkanal, gehört zur

Superfamilie der spannungsgesteuerten Kaliumkanäle

chromosomale Lokalisation 19p13.3

5 Accession

NID

g4996893 g4775348

Protein

889 As

Funktion

Schrittmacher

Vorkommen im Gewebe

Gehirn, Herz

Homologe

mHcn2 (Mus musculus)

10 Referenzen

(Ludwig, A. et al., 1999)

C)

systematischer Name

KCNH2

Synonyme

HERG1 (longer splice variant)

15 Familie spannungsgesteuerter Kaliumkanal, eag verwandte

Subfamilie, Mitglied Nr.2

chromosomale Lokalisation 7q35-q36

Accession

NID

g4557728

g4156210

Eigenschaften

Kanalaktivierung durch K⁺-Kanal Regulator 1

20 beschleunigt

Referenzen

(Taglialatela, M. et al., 1998; Itoh, T. et al., 1998)

D)

systematischer Name

KCNJ2 (guinea pig)

25 Synonyme

Kir2.1, IRK1

Familie

einwärtsgleichrichtender Kaliumkanal

Vorkommen im Gewebe

Gehirn, Herz, Lunge, Niere, Placenta, Skelettmuskulatur

Referenzen

- (Tang, W. et-al., 1995)

30 Methoden:

PCR:

Protokoll für Powerscript Polymerase (PAN Biotech):

Mix für unteren Reagenzansatz (Hot Start -Protokoll) (25 μl):

3 μ l H₂O; 2.5 μ l 10x OptiPerform™ III-Puffer, pH 9.2; 10 μ l 1.25 mM dNTP's (= 200 μ M);

1.5 μ l Primer Forward (20 pmol/ μ l); 1.5 μ l Primer Reverse (20 pmol/ μ l); 1.5 μ l 50 mM MgCl₂ (= 1.25 mM); 5 μ l 5x OptiZymeTM Enhancer.

Mix für oberes Reagenzansatz (35 μ l):

23 μ l H₂O; 3.5 μ l 10x OptiPerformTM III-Puffer; 1.5 μ l 50 mM MgCl₂; 0.5 μ l PowerScript DNA Polymerase; 7 μ l 5x OptiZymeTM Enhancer.

10 PCR-Programm (Hot-Start):

5

- 1. 94°C für 1 min
- 2. 94°C für 1 min
- 3. 50-55°C (je nach Primer) für 1.5 min
- 4. 69-72°C (je nach Polymerase) für 4 min
- 15 5. zurück zu 2., 27x wiederholen
 - 6. 4°C ∞
 - 7. Ende.

Protokoll für AmpliTaq Polymerase (Perkin Elmer):

20 Mix für oberes Reagenz (Hot Start -Protokoll) (50 μ l):

18.1 μ l H₂O; 4.2 μ l 10x Puffer II; 16.7 μ l dNTPs; 2.5 μ l Primer Forward; 2.5 μ l Primer Reverse; 6 μ l 25 mM MgCl₂ (= 1.5 mM).

Mix für unteres Reagenz (50 μ l):

42 μ I H₂O; 5 μ I 10x Puffer II; 1 μ I AmpliTaq Polymerase; 2 μ I Template.

25 DNA-Reinigung

30

Reinigung von PCR-Reaktionsansätzen: Die Reinigung von PCR-Amplifikationsprodukten erfolgte mit dem High Pure PCR Product Purification Kit (Roche)

Phenolextraktion: Probenvolumen mit TE-Puffer auf 200 μ l auffüllen. Zugabe von 200 μ l Phenol/Chloroform/Isoamylalkohol (25:24:1), mischen und 1 min bei

maximaler Drehzahl zentrifugieren. Obere Phase in neues Eppendorfgefäß überführen, Zugabe von 200 µl Chloroform/Isoamylalkohol, mischen, 1 min zentrifugieren. Obere Phase abnehmen, anschließend Ethanolfällung. Ethanolfällung: 5 µl 5 M NaCl und 20 µl 3 M NaAc (pH 5.7) zu einem Probenvolumen von ca. 200µl pipettieren. Das 2,5-fache Volumen an 100% Ethanol zugeben, 5 mischen und mindestens 30 min oder länger bei – 20°C lagern, bei 4°C 10 min zentrifugieren, Pellet in 170 μ l 70% kaltem Ethanol waschen, 3 min zentrifugieren und Pellet bei 37°C trocknen und in 30 μl H₂O resuspendieren. Reinigung von Plasmid-DNA aus E.coli: Die Reinigung von Plasmid-DNA aus E.coli-Übernachtkulturen erfolgte mit dem QIAprep Spin Miniprep Kit Protocol (Qiagen) 10

DNA-Präparation aus Saccharomyces cerevisiae:

Die Hefezellen über Nacht bei 30°C in 10 ml YPD inkubieren, morgens: Zentrifugieren für 10 min bei 3000 Rpm und Pellet in 500 μ l 1 M Sorbitol, 0.1 M

- 15 EDTA (pH 7.5) resuspendieren und in ein Eppendorftube überführen. Zugabe von 50 µl Zymolase (5 mg/ml, in Sorbitol/EDTA)und 1 h bei 37°C inkubieren,1 min zentrifugieren. Das Pellet in 500 µl 50 mM Tris, 20 mM EDTA (pH 7.4) resuspendieren. Zugabe von 50 µl 10% SDS, gut mischen und 30 min bei 65°C inkubieren, Zugabe von 200 µl 5 M KAc, 1 h auf Eis stellenund 10 min zentrifugieren.
- 20 Den Überstand (ca.650 µl) in ein neues Eppendorftube überführen und 1 Vol Isopropanol zugeben leicht mischen und 5 min stehenlassen. Entweder kurz abzentrifugieren oder ausgefallene DNA mit Glashäckchen rausziehen und Pellet lufttrocknen lassen. Das Pellet bzw. DNA in 150 µl TE-Puffer resuspendieren, für 10 min bei 65°C lösen.

25

DNA-Klonierungstechniken: Sämtliche DNA-Klonierungstechniken wurden gemäß Standardprotokollen durchgeführt.

Hefetransformation (Lithium-Acetat-Methode):

30 Den zu transformierenden Hefestamm in 5 ml geeignetes Medium über Nacht bei 30°C auf dem Schüttler inkubieren; morgens Verdünnen der Übernachtkultur mit geeignetem Medium (OD₆₀₀ = 0.4-0.5) und Inkubation für weitere 2 h auf dem Schüttler bei 30°C (OD₆₀₀ = 0.4-0.8). Zentrifugation für 3 min bei 2500 rpm und Pellet

mit 25 ml sterilem H₂O waschen, Zentrifugation für 3 min bei 2500 rpm; Pellet in 1 ml LITE (100 mM LiAc, TE pH 7.5) resuspendieren und in Eppendorfgefäß überführen. 5 min bei RT inkubieren, Zentrifugation für 15 sec (Quickspin); Pellet mit 1 ml 100 mM LiAc waschen, Quickspin; Pellet je nach Zelldichte mit 200-400 μ l 100 mM LiAc resuspendieren und Aliquotieren in 50 μ l-Aliquots

In der exakten Reihenfolge zugeben:

240 μ l PEG (50%), Suspension durch sanftes Pipettieren mischen

36 μ l 1 M LiAc, Suspension durch sanftes Pipettieren mischen

10 μ l ss-sperm DNA (bei –20°C gelagert, vor Gebrauch 10 Minuten bei 80-90°C erhitzen und dann auf Eis)

10

2-3 μ g Plasmid DNA (bzw. 8-10 μ l von Miniprep, wenn Knockout-Transformation), Suspension durch sanftes Pipettieren mischen

Transformationsansatz für 30 min bei 30°C im Überkopf-Rotator bei langsamer Drehzahl inkubieren

15 Transformationsansatz für 15 min bei 42°C

Quickspin, Pellet in 200 μ l TE-Puffer resuspendieren (bei Knockout: Pellet in 300 μ l YPD resuspendieren und 4 h bei 30°C im Überkopf-Rotator inkubieren) pro Agarplatte je 100 μ l (bei Knockout den gesamten Ansatz) ausplattieren und

Inkubation für 3-4 d bei 30°C

20

5

Sequenzierung: ABI PRISM™Red.Protokoll/AmpliTaq[®]FS ¼ BigDyeTerminator

Reaktionsansatz:

Premix	2 µI
DNA-Template	
SsDNA	50 ng
DsDNA	250 ng
PCR-Produkte (0.2-5 kB)	10 – 50 ng
Primer	3-10 pmol
H₂O bis zu Endvolumen	10 μΙ

25 Thermocycler Protokoll (25 Zyklen):

- 1. 96°C für 15 s
- 2. 96°C für 15 s
- 3. 55°C für 10 s
- 4. 60°C für 4 min
- 5 5. zurück zu 2., 24x
 - 6. 4°C ∞
 - 7. Ende.

Aufreinigung Reaktionsansatz (Centri Sep Spin Colums, Princeton Separations): Säule mit 750 µl H₂O 30 min vorquellen; Flüssigkeit ablaufen lassen; 2 min bei 3000 10rpm zentrifugieren; Reaktionsansatz mit H₂O auf 20 μ l auffüllen und auf Säule geben; 2 min bei 3000 rpm zentrifugieren.

Probenauftrag: in Sequenziertubes 4 μ l Centri Sep Eluat + 20 μ l TSR (Template Suppression Reagent); 2 min bei 90°C denaturieren.

Southern Blot:

15

20

DNA-Sonde mit entsprechenden Restriktionsenzymen verdauen, mittels Gelelektrophorese auftrennen und aus dem Gel extrahieren. Ggenomische DNA über Nacht mit entsprechenden Restriktionsenzymen verdauen und mittels Gelelektrophorese (1% Agarosegel) auftrennen

Gel-Vorbehandlung: Taschen des Agarosegels abtrennen. Agarosegel 15 min in 0.25 M HCl depurinieren, anschließend 2x in Aqua dest. waschen; Agarosegel 30 min in 0.5 M NaOH denaturieren; Transfer mit dem Vakuum Blotter Model 785

- 25 (BioRad): ein Fenster in die Mitte des Vinylblattes schneiden (Fensterdichtung), am Rand jeweils 0.5 cm kleiner als das Gel Nylonmembran und Filterpapier -zurechtschneiden, am Rand jeweils 0.5 cm größer als das Fenster im Vinylblatt und Nylonmembran in Aqua dest. anfeuchten, anschließend Nylonmembran und Filterpapier mit Transferlösung anfeuchten
- 30 Aufbau der Apparatur (von unten nach oben): Basiseinheit, Vakuumbühne, poröse Vakuumplatte, Filterpapier, Nylonmembran, Vinylfenster, Agarosegel, Abschlußrahmen, Deckel

BioRad Vakuumpumpe 10 min vorwärmen, Vakuum anlegen (5 inches Hg) Gel am Rand leicht andrücken

Transferlösung (ca.1 I 10x SSC) in oberes Reservoir geben; Transfer für 90 min Vakuum ausschalten, Nylonmembran entfernen und in 2x SSC für 5 min spülen, anschließend zwischen Filterpapier lufttrocknen lassen DNA-Immobilisierung: Nylonmembran auf UV-durchläßige Klarsichtfolie legen und am Rand als positive Kontrolle Sonde aufgeben; in den UV-Stratalinker legen und Crosslinking starten (1200000 J → 0); Lagerung der Membran in Klarsichtfolie oder zwischen Whatman-Filterpapier bei Raumtemperatur bzw.4°C möglich.

Hybridisierung: Nylonmembran (Blot) mit erwärmten Hybridisierungsbuffer (0.3 ml/cm²) für 2 h bei 60°C im Drehofen vorhybridisieren; Puffer abgießen, davon 10 ml zurückhalten; DNA-Sonde (20 µl) denaturieren (5 min bei 96°C, danach auf Eis kühlen); Sonde mit den 10 ml Puffer auf den Blot geben und über Nacht im Drehofen bei 60°C hybridisieren.

Membranstreifen unter UV-Licht betrachten → Bestimmung der Probenintensität.

Waschschritte:

5

15 min auf Platform-Schüttler in erwärmten 1x SSC, 0.1% (w/v) SDS; 15 min auf Platform-Schüttler in erwärmten 0.5x SSC, 0.1% (w/v) SDS

Gene Images CDP-Star Detection Module (Amersham):

Abstop- und Antikörperreaktion: Blot bei Raumtemperatur 1 h in einer 1/10 – Verdünnung Stopreagenz in Puffer A auf Schüttler inkubieren;
Antikörperlösung (an Anti-Fluorescein gekoppelte Alkalische Phosphatase, 5000x) mit 0.5% (w/v) BSA/Puffer A verdünnen, mit Blot in Folie einschweißen und bei Raumtemperatur 1 h auf Schüttler inkubieren; ungebundene Antikörperlösung durch 3x 10 min Waschen in 0.3% Tween 20 in Puffer A entfernen
Signalerzeugung und Detektion: Waschpuffer abgießen, Blot auf Klarsichtfolie legen; 5 ml Detektionsreagenz aufgeben, 2-5 min reagieren lassen und wieder abgießen (durch die Alkalische Phosphatase kommt es zu einer Lichtproduktion); in

10 Klarsichtfolie einwickeln und in Dunkelkammer bei Rotlicht Film (Hyperfilm™ MP, *Amersham*) auflegen, 0.5-2 h in Filmkassette (BioMax, *Kodak*) wirken lassen, entwickeln und scannen; Blot kann bei 4°C in Klarsichtfolie gelagert werden.

15 Beispiel 1: Konstruktion der spezifischen Deletionskassetten

Alle Deletionen wurden nach Standardmethoden durchgeführt (Fink, G. R. et al., 1991; Wach, A. et al., 1994; Guldener, U. et al., 1996; Goldstein, A. L. et al., 1999). Durch PCR mit den Primern TRK1-FL-BamHI-Fo, TRK1-FL-Pstl-Re, TRK1-FL-Pstl-Fo und TRK1-FL-Xhol-Re für TRK1, bzw. TRK2-DEL-5-Fo-B, TRK2-DEL-5-Re, TRK2-DEL-3-Fo und TRK2-DEL-3-Re für TRK2, sowie TOK1-DEL-5-Fo, TOK1-DEL-5-Re, TOK1-DEL-3-Fo und TOK1-DEL-3-Re für TOK1, wurde je ein etwa 500 bp langes Fragment amplifiziert, das jeweils die Anfangs- bzw. Endregion des Gens darstellt (s. Kapitel 2.3). Die amplifizierten Enden ermöglichen später eine richtige Integration in das Hefegenom. Als DNA-Template diente der Hefestamm w303 a/α bzw. w303 a/α Δ trk1.

Beispiel 2: Konstruktion der Einfach-, Doppel- und Dreifach-Mutanten

Beispiel 2 a: Einfach-Knockout

5

20

25

30

Die konstruierten Deletionskassetten für TRK1, TRK2 und TOK1 wurden jeweils in den diploiden Hefestamm YM 96 (MATa/MATa) transformiert. Durch Wachstum der

trk1-Mutanten (YM123/124) auf (–)URA/Glc und der trk2- (YM158-161) bzw. tok1-Mutanten (YM154-157) auf YPD/Geniticin wurde überprüft, ob die Deletionskassetten im Genom integriert waren, da der URA3-Marker in der TRK1-Deletionskassette ein Wachstum auf (–)URA-Medium ermöglicht, der KAN-Marker in der TRK2- bzw. TOK1-Deletionskassette ein Wachstum auf Geneticin (Fink, G. R. et al., 1991).

Durch Replikaplattierung wurden die positiven Kolonien auf eine Sporulationsplatte übertragen, worauf die Sporulation von MATa/MATα diploiden Zellen nach 18-24 h ohne vegetatives Wachstum erfolgt. Nach Zymolasebehandlung und erneutem Wachstum auf YPD wurden dann mit Hilfe des Dissektionsmikroskops von einigen Kolonien Tetraden in je 4 Sporen vereinzelt.

Die Bestimmung des Matingtyps der Sporenkolonien erfolgte durch Paarung mit den entsprechenden Testerstämmen (Fink, G. R. et al., 1991). Die Selektion für Vorhandensein der deletionskassette erfolgte durch replika-Plattierung auf -URA Medium (für *trk1*) bzw. auf Geneticin -enthaltendem Medium für *trk2* und *tok1*. Nach Gewinnung der genomischen DNA der Transformanten durch Hefe-DNA Präparation, wurde das Ergebnis durch diagnostische PCR und Southern Blot bestätigt.

20 Beispiel 2 b: Doppel-Knockout

5

10

Die TOK1-Deletionskassette wurde in die haploiden Δ*trk1* -Hefestämme YM123 und YM124 transformiert und durch Wachstum auf YPD/Geneticin auf Integration der TOK1-Deletionskassette selektiert. Das Ergebnis wurde mit diagnostischer PCR und Southern Blot überprüft. Von den (+)URA3,(+)KAN (Δ*trk1* Δ*tok1*)-Stämmen wurden Glycerinkulturen angelegt (YM140, YM141, YM143 und YM144). Einzelkolonien wurden als Patches ausgestrichen, auf 5-FOA replikaplattiert und Kolonien selektioniert, die den URA3-Marker und ein *hisG*-Repeat aus der TRK1-Deletionskassette eliminiert hatten (Fink, G. R. et al., 1991). Auf (–)URA/Glc wuchsen demnach keine Kolonien, da das URA3-Gen (in TRK1) zur Uracilsynthese fehlte, auf YPD/Gen dagegen überlebten alle Kolonien, durch das Resistenzgen in der TOK1-Deletionskassette.

Um den Kan-Marker aus dem Genom zu entfernen, wurden die (–)URA3-Mutanten mit dem Plasmid pSH47 transformiert, auf dem sich die Gene für Cre-Rekombinase und Uracilsynthese (URA3) befinden. Positive Transformanten wuchsen auf (-)URA/Glc, durch Inkubation in (-)URA/Gal-Flüssigmedium konnte dann die Cre-

5 Rekombinase induziert werden. Dabei wird der Kan-Marker mit einem *loxP*-Repeat eliminiert, zurück bleibt ein *loxP*.

Nach Einstellung der Übernachtkultur auf eine OD_{600} = 5 wurden die Verdünnungen 1:10000 und 1:50000 auf (-)URA/Gal ausplattiert. Patches von Einzelkolonien, auf YPD/Gen replikaplattiert, zeigten kein Wachstum (das heißt der Kan-Marker wurde erfolgreich eliminiert). Um das Plasmid pSH47 wieder zu entfernen, wurde anschließend erneut 2x auf 5-FOA selektioniert. Von den (-)URA(-)KAN ($\Delta trk1$)-Stämmen wurden Glycerinkulturen angelegt (YM162, YM163 und YM164).



10

15

20

Ü

Von $\Delta trk1$ $\Delta tok1$ -Einzelkolonien (YM162 und YM164) wurden Übernachtkulturen in YPD angesetzt, am nächsten Tag mit der BsiWl/Spel verdauten TRK2-Deletionskassette transformiert und auf YPD/KCl/Geneticin ausplattiert. Nach einer Hefe-DNA-Präperation wurde der Dreifach-Knockout durch diagnostische PCR und Southern Blot bestätigt.

Reihe oben von links nach rechts:			Reihe unten von links nach rechts:
1.	Marker		1. Marker
2.	YM 97	mit TRK1 DiaFo/Re1	2. YM 182 mit TRK1 DiaFo/Re1
3.	YM 97	mit TRK2 DiaFo/Re1	3. YM 182 mit TRK2 DiaFo/Re1
4.	YM 97	mit TOK1 DiaFo/Re1	4. YM 182 mit TOK1 DiaFo/Re1
5.	YM 97	mit TRK1 DiaFo/URARe	5. YM 182 mit TRK1 DiaFo/URARe
6.	YM 97	mit TRK2 DiaFo/KANRe	6. YM 182 mit TRK2 DiaFo/KANRe
7.	YM 97	mit TOK1 DiaFo/KANRe	7. YM 182 mit TOK1 DiaFo/KANRe
8.	frei		8. frei
9.	YM 97	mit TRK1 DiaFo/Re2	9. YM 182 mit TRK1 DiaFo/Re2
10	.YM 97	mit TRK2 DiaFo/Re2	10.YM 182 mit TRK2 DiaFo/Re2
11	.YM 97	mit TOK1 DiaFo/Re2	11.YM 182 mit TOK1 DiaFo/Re2

Beispiel 3: Subklonierung und Transformation der humanen Kaliumkanäle in die Doppel- bzw. Dreifachmutante

Die humanen Gene HERG, HCN2, Kv1.5, sowie als Positivkontrollen TRK1 und
IRK1 (Meerschweinchen), wurden mittels Restriktionsverdaus aus den Trägerplasmiden (HERG zwischen *Bam*HI in pcDNA; HCN2 zwischen *Ncol/XhoI* in pTLN; Kv1.5 zwischen *NheI/Eco*RI in pcDNA3.1(-); IRK1 zwischen *Bam*HI/*Eco*RI in pSGEM) ausgeschnitten, durch Gelelektrophorese aufgetrennt und aus dem Gel extrahiert. Jeder humane Kaliumkanal wurde einzeln in den Hefevektor p423-GPD3
(Mumberg, D. et al., 1995; Ronicke, V. et al., 1997) ligiert und in *E.coli* transformiert. Durch Kontrollverdau der Plasmid-Präperationen und Sequenzierung konnte festgestellt werden, welche der Klone das humane Gen integriert hatten. Die Plasmide wurden anschließend in den Δ*trk1* Δ*trk2* Doppel-Knockout (YM 168) und in den Δ*trk1* Δ*trk2* Δ*tok1* Dreifach-Knockout (YM 182) transformiert, und auf (-)HIS/80 mM KCI ausplattiert.

Beispiel 4: Charakterisierung der Knockout-Stämme

- 20 Beispiel 4 a: Wachstum der Doppel- und Dreifach-Mutanten bei verschiedenen K⁺-Konzentrationen und pH-Werten auf Kulturplatten
- Zum Vergleich des unterschiedlichen Kaliumbedarfs der verschiedenen Knockouts wurden die Hefestämme YM 182, YM 168, und YM 97 (WT) auf DPM-Platten mit unterschiedlichen K⁺-Konzentrationen und unterschiedlichen pH-Werten inkubiert. Dazu wurden von den Glycerinkulturen zuerst Patches auf 100 mM KCl/pH 6.5 ausgestrichen. Nach 2 Tagen Wachstum wurde auf 50 mM, 30 mM, und 5 mM KCl replikaplattiert.
- Dieser Versuch zeigte, daß sowohl der Stamm YM168 (Δtrk1 Δtrk2), als auch der Stamm YM182 (Δtrk1 Δtrk2 Δtok1) auf 50 mM und 30 mM KCI lebensfähig ist. Zusätzlich zeigte sich, daß der Stamm YM182 in Gegenwart von 30 mM KCI besser wuchs als der Stamm YM168. In Gegenwart von 5 mM KCI waren beide Stämme im Gegensatz zum Wildtyp-Stamm YM97 nicht überlebensfähig.

Zum Test auf pH-Abhängigkeit wurden die drei Stämme zusätzlich auf 100 mM bzw. 5 mM KCl/pH 5.0 und auf 100 mM bzw. 5 mM KCl/pH 4.0 replikaplattiert. Dieser Versuch zeigte, daß sowohl YM168 als auch YM182 bei pH4.0 in Gegenwart von 100 mM KCl und 5 mM KCl nicht überlebensfähig sind. Bei pH5.0 und 100 mM KCl ist der Wachstumsdefekt von YM168 stärker ausgeprägt als bei Stamm YM182. Der Wachstumsdefekt der Stämme YM168 ($\Delta trk1$ $\Delta trk2$) und YM182 ($\Delta trk1$ $\Delta trk2$ $\Delta tok1$) wird durch Expression von TRK1 vom Vektor pRS416GAL1 völlig kompensiert.

10

5

Beispiel 4 b: Wachstum von Doppel- und Dreifach-Mutante bei verschiedenen K⁺-Konzentrationen in Flüssigmedium

15

Zur Charakterisierung der Stämme YM168 ($\Delta trk1 \Delta trk2$) und YM182 ($\Delta trk1 \Delta trk2$ $\Delta tok1$), auf denen alle weiteren Versuche basieren, wurde das Wachstumsverhalten der Hefestämme in Flüssigkultur untersucht. Zunächst wurden Über-Nacht-Kulturen in DPM/80 mM KCI angesetzt und am nächsten Morgen mit DPM/5 mM KCI sowie mit DPM/15 mM KCI auf eine OD = 0.05 eingestellt. In definierten Zeitabständen wurde mit Hilfe eines Photometers die Optische Dichte bei 600 nm bestimmt.

20

Diese Untersuchungen zeigen, daß der Wachstumsdefekt des Stammes YM182 bei 5 mM KCl und bei 15 mM KCl weniger stark ausgeprägt ist als bei Stamm YM168.

25 Beispiel 5: Charakterisierung der humanen Kaliumkanäle in Doppel- und Dreifach-Knockout

Beispiel 5 a: Komplementationsvermögen bei₋K⁺-Mangel auf-Kultur-Platten -

30

Die Stämme YM168 (Δ*trk1* Δ*trk2*) und YM182 (Δ*trk1* Δ*trk2* Δ*tok1*) wurden jeweils mit den humanen Kaliumkanälen Kv1.5 ((Fedida, D. et al., 1998);YM190 bzw. YM195) und HERG1 ((Fedida, D. et al., 1998);YM191 bzw. YM196) in p423-GPD3 als Hefeexpression-Vektor transformiert. Als Positivkontrolle dienten gpIRK1 ((Tang, W. et al., 1995);YM193 bzw. YM198) in p423-GPD3 als Hefeexpression-Vektor

(Mumberg, D. et al., 1995; Ronicke, V. et al., 1997). Der leere Vektor p423-GPD3 (YM189 bzw. YM194) diente als Negativkontrolle. Die transformierten Hefestämme wurden auf (-)HIS/80 mM KCI-Medium ausplattiert. Danach wurden Patches von Einzelkolonien auf DPM/5 mM KCI (pH 6.5) replikaplattiert, um die Fähigkeit zur

Diese Versuche zeigten, daß die Positivkontrolle gpIRK1 (YM193 bzw. YM198) in p423-GPD3 den Wachstumsdefekt von Doppel- und Dreifach-Knockout vollständig komplementiert. Der leere Vektor p423-GPD3 (YM189 bzw. YM194) als Negativkontrolle ist nicht in der Lage, den Wachstumsdefekt zu komplementieren.

Komplementation des Kaliummangels zu überprüfen.

5

Der humane Kaliumkanal Kv1.5 komplementiert den Wachstumsdefekt von Doppelund-Dreifach-Knockout zwar, jedoch signifikant schlechter als die Positivkontrolle
gpIRK1. Zudem war die Komplementation in der Δ*trk1* Δ*trk2* -Mutante deutlich
schlechter als in der Δ*trk1* Δ*trk2* Δ*tok1* -Mutante. Unter den gegebenen
Versuchsbedigungen komplementiert der HERG1-Kanal den wachstumsdefekt von
Doppel- und Dreifach-Knockout nicht.

Beispiel 5 b: Wachstum in Gegenwart von Aktivatoren auf Kultur-Platten

- 20 Um den Einfluß von Aktivatoren auf die verschiedenen Kaliumkanäle zu verdeutlichen, wurden die oben angeführten Stämme in Medien inkubiert, die folgende spezifische Aktivatoren enthielten.
- Kv1.5: Rb⁺ verlängert die Hyperpolarisationsphase. Dies bedeutet, daß der nach innen gerichtete K⁺-Strom länger anhält und die Möglichkeit zur Komplementation des Wachstumsdefekts erhöht.
 - HERG: Cs⁺ verlängert die Hyperpolarisationsphase. Dies bedeutet, daß der nach innen gerichtete K⁺-Strom länger anhält und die Möglichkeit zur Komplementation des Wachstumsdefekts erhöht. Dieser kanal-wird durch Cs⁺ inhibiert.

 IRK1: Cs⁺ blockiert diesen Kanal.
- Die Versuche für p423-GPD3-Kv1.5 zeigten, daß der humane Kv1.5 -Kanal in der Gegenwart von 2 mM RbCl in der Lage ist, den Wachstumsdefekt der Δ*trk1* Δ*trk2* Δ*tok1*-Mutante vollständig zu komplementieren (Fig. 3). Die Komplementation des

Wachstumsdefekt der \(\Delta trk1 \) \(\Delta trk2 \) -Mutante ist deutlich schlechter (Fig. 3). Dies stimmt überein mit den unter Beispiel 6 a dargestellten Ergebnissen.

5 Die Versuche für p423-GPD3-HERG zeigten, daß der humane HERG1 -Kanal in der Gegenwart von 2 mM CsCl in der Lage ist, den Wachstumsdefekt der \(\Delta trk1 \) \(\Delta trk2 \) Δtok1-Mutante vollständig zu komplementieren (Fig. 4). Die Komplementation des Wachstumsdefekt der \(\Delta trk1 \) \(\Delta trk2 \) - Mutante ist deutlich schlechter (Fig. 4). Dies stimmt überein mit den unter Beispiel 6a dargestellten Ergebnissen.

10

Beispiel 5 c: Komplementation durch den Kv1.5 -Kanals in der Δtrk1 Δtrk2 Δtok1-Mutante in Gegenwart von RbCl in Flüssigmedium

15

Die Hefestämme YM 194 und YM 195 wurden in DPM/-HIS/5 mM KCl mit 1 mM RbCl auf ihr unterschiedliches Wachstumsverhalten in Flüssigmedium hin überprüft. Hierzu wurden 10 ml Über-Nacht-Kultur in DPM/-HIS/80 mM KCI angesetzt und am nächsten Morgen mit den entsprechenden Medien auf eine OD₆₀₀ = 0.05 eingestellt (20 ml Endvolumen). In definierten Zeitabständen wurde mit Hilfe eines Photometers 20 die Optische Dichte bei 600 nm bestimmt.

Diese Versuche belegen eindeutig, daß die Expression von KV1.5 vom Vektor p423-GPD3 in einem Hefestamm, der für TRK1, TRK2 und TOK1 deletiert ist, den dadurch entstehenden Wachstumsdefekt komplementieren kann.

25 In weiteren Versuchen konnte gezeigt werden, daß die Komplementation des Wachstumsdefekts durch Kv1.5, und ebenfalls von gpIRK1, in der Gegenwart von 2 mM CsCl inhibiert wird.

30

Beispiel 5 d: Komplementation durch den HERG -Kanals in der Δtrk1 Δtrk2 Δtok1-Mutante in Gegenwart von CsCl in Flüssigmedium

Die Hefestämme YM 194 und YM 196 wurden in DPM/-HIS/5 mM KCI mit 1 mM CsCl auf ihr unterschiedliches Wachstumsverhalten in Flüssigmedium hin überprüft. Hierzu wurden 10 ml Über-Nacht-Kultur in DPM/-HIS/80 mM KCl angesetzt und am nächsten Morgen mit den entsprechenden Medien auf eine OD₆₀₀ = 0.05 eingestellt (20 ml Endvolumen). In definierten Zeitabständen wurde mit Hilfe eines Photometers die Optische Dichte bei 600 nm bestimmt. Diese Versuche belegen eindeutig, daß die Expression von HERG1 vom Vektor p423-GPD3 in einem Hefestamm, der für TRK1, TRK2 und TOK1 deletiert ist, den dadurch entstehenden Wachstumsdefekt komplementieren kann.

Literatur

10

5

- Curran, M. E., Landes, G. M., and Keating, M. T. Molecular cloning, characterization, and genomic localization of a human potassium channel gene. *Genomics* 12: 729 737. (1992)
- Dascal, N., Schreibmayer, W., Lim, N. F., Wang, W., Chavkin, C., DiMagno, L.,
 Labarca, C., Kieffer, B. L., Gaveriaux-Ruff, C., and Trollinger, D. Atrial G proteinactivated K+ channel: expression cloning and molecular properties.

 Proc.Natl.Acad.Sci.U.S.A. 90: 10235 10239. (1993)
 - Fairman, C., Zhou, X., and Kung, C. Potassium uptake through the TOK1 K+ channel in the budding yeast. *J.Membr.Biol.* 168: 149 157. (1999)
- Fedida, D., Chen, F. S., and Zhang, X. The 1997 Stevenson Award Lecture. Cardiac K+ channel gating: cloned delayed rectifier mechanisms and drug modulation.

 Can.J.Physiol.Pharmacol. 76: 77 89. (1998)
 - Fink, G. R. and Guthrie, C. Guide to Yeast Genetics and Molecular Biology. Guthrie, C. and Fink, G. R. (194). 1991. Academic Presss, Inc. Methods in Enzymology.
- 25 Ref Type: Book, Whole
 - Gaber, R. F., Styles, C. A., and Fink, G. R. TRK1 encodes a plasma membrane protein required for high-affinity potassium transport in Saccharomyces cerevisiae. *Mol.Cell Biol.* 8: 2848 2859. (1988)

Goldstein, A. L. and McCusker, J. H. Three new dominant drug resistance cassettes for gene disruption in saccharomyces cerevisiae [In Process Citation] *Yeast.* 15: 1541 - 1553. (1999)

Goldstein, S. A., Price, L. A., Rosenthal, D. N., and Pausch, M. H. ORK1, a potassium-selective leak channel with two pore domains cloned from Drosophila melanogaster by expression in Saccharomyces cerevisiae [published erratum appears in Proc Natl Acad Sci U S A 1999 Jan 5;96(1):318]
Proc.Natl.Acad.Sci.U.S.A. 93: 13256 - 13261. (1996)

Guldener, U., Heck, S., Fielder, T., Beinhauer, J., and Hegemann, J. H. A new efficient gene disruption cassette for repeated use in budding yeast.

Nucleic.Acids.Res. 24: 2519 - 2524. (1996)

Ikeda, K., Kobayashi, K., Kobayashi, T., Ichikawa, T., Kumanishi, T., Kishida, H., Yano, R., and Manabe, T. Functional coupling of the nociceptin/orphanin FQ receptor with the G- protein-activated K+ (GIRK) channel. *Brain Res.Mol.Brain Res.*

15 45: 117 - 126. (1997)

Itoh, T., Tanaka, T., Nagai, R., Kamiya, T., Sawayama, T., Nakayama, T., Tomoike, H., Sakurada, H., Yazaki, Y., and Nakamura, Y. Genomic organization and mutational analysis of HERG, a gene responsible for familial long QT syndrome. Hum.Genet. 102: 435 - 439. (1998)

Jan, L. Y. and Jan, Y. N. Cloned potassium channels from eukaryotes and prokaryotes. *Annu.Rev.Neurosci.* 20:91-123: 91 - 123. (1997)

Jelacic, T. M., Sims, S. M., and Clapham, D. E. Functional expression and characterization of G-protein-gated inwardly rectifying K+ channels containing GIRK3. *J.Membr.Biol.* 169: 123 - 129. (1999)

Ketchum, K. A., Joiner, W. J., Sellers, A. J., Kaczmarek, L. K., and Goldstein, S. A. A new family of outwardly rectifying potassium channel proteins with two pore domains in tandem. *Nature* 376: 690 - 695. (1995)

Ko, C. H., Buckley, A. M., and Gaber, R. F. TRK2 is required for low affinity K+ transport in Saccharomyces cerevisiae. *Genetics* 125: 305 - 312. (1990)

- Ko, C. H. and Gaber, R. F. TRK1 and TRK2 encode structurally related K+ transporters in Saccharomyces cerevisiae. *Mol.Cell Biol.* 11: 4266 4273. (1991)
- Kubo, Y., Reuveny, E., Slesinger, P. A., Jan, Y. N., and Jan, L. Y. Primary structure and functional expression of a rat G-protein-coupled muscarinic potassium channel [see comments] *Nature* 364: 802 806. (1993)

5

- Ludwig, A., Zong, X., Stieber, J., Hullin, R., Hofmann, F., and Biel, M. Two pacemaker channels from human heart with profoundly different activation kinetics. *EMBO J.* 18: 2323 2329. (1999)
- - Madrid, R., Gomez, M. J., Ramos, J., and Rodriguez-Navarro, A. Ectopic potassium uptake in trk1 trk2 mutants of Saccharomyces cerevisiae correlates with a highly hyperpolarized membrane potential. *J.Biol.Chem.* 273: 14838 14844. (1998)
 - Main, M. J., Brown, J., Brown, S., Fraser, N. J., and Foord, S. M. The CGRP receptor can couple via pertussis toxin sensitive and insensitive G proteins. *FEBS Lett.* 441: 6 10. (1998)
- Mumberg, D., Muller, R., and Funk, M. Yeast vectors for the controlled expression of heterologous proteins in different genetic backgrounds. *Gene* 156: 119 122. (1995)
 - Myers, A. M., Pape, L. K., and Tzagoloff, A. Mitochondrial protein synthesis is required for maintenance of intact mitochondrial genomes in Saccharomyces cerevisiae. *EMBO J.* 4: 2087 2092. (1985)
 - Nakamura, R. L., Anderson, J. A., and Gaber, R. F. Determination of key structural requirements of a K+ channel pore. *J.Biol.Chem.* 272: 1011 1018. (1997)
 - Roberds, S. L. and Tamkun, M. M. Cloning and tissue-specific expression of five voltage-gated potassium channel cDNAs expressed in rat heart.

 Proc.Natl.Acad.Sci.U.S.A. 88: 1798 1802. (1991)
- 25 Ronicke, V., Graulich, W., Mumberg, D., Muller, R., and Funk, M. Use of conditional promoters for expression of heterologous proteins in Saccharomyces cerevisiae.

 Methods Enzymol. 283:313-22: 313 322. (1997)

Sanguinetti, M. C. and Zou, A. Molecular physiology of cardiac delayed rectifier K+channels. *Heart Vessels* Suppl 12: 170 - 172. (1997)

Schreibmayer, W., Dessauer, C. W., Vorobiov, D., Gilman, A. G., Lester, H. A., Davidson, N., and Dascal, N. Inhibition of an inwardly rectifying K+ channel by G-protein alpha- subunits. *Nature* 380: 624 - 627. (1996)

5

Smith, F. W., Ealing, P. M., Hawkesford, M. J., and Clarkson, D. T. Plant members of a family of sulfate transporters reveal functional subtypes. *Proc.Natl.Acad.Sci.U.S.A.* 92: 9373 - 9377. (1995)

-Snyders,-D.-J., Tamkun, M. M., and Bennett, P. B. A rapidly activating and slowly inactivating potassium channel cloned from human heart. Functional analysis after stable mammalian cell culture expression. *J.Gen.Physiol.* 101: 513 - 543. (1993)

Taglialatela, M., Castaldo, P., Pannaccione, A., Giorgio, G., and Annunziato, L. Human ether-a-gogo related gene (HERG) K+ channels as pharmacological targets: present and future implications. *Biochem.Pharmacol.* 55: 1741 - 1746. (1998)

Tang, W., Ruknudin, A., Yang, W. P., Shaw, S. Y., Knickerbocker, A., and Kurtz, S. Functional expression of a vertebrate inwardly rectifying K+ channel in yeast.
Mol.Biol.Cell 6: 1231 - 1240. (1995)

Wach, A., Brachat, A., Pohlmann, R., and Philippsen, P. New heterologous modules for classical or PCR-based gene disruptions in Saccharomyces cerevisiae. *Yeast.* 10: 1793 - 1808. (1994)

Wang, Q., Chen, Q., and Towbin, J. A. Genetics, molecular mechanisms and management of long QT syndrome. *Ann.Med.* 30: 58 - 65. (1998)

Wilde, A. A. and Veldkamp, M. W. lon channels, the QT interval, and arrhythmias. *Pacing.Clin.Electrophysiol.* 20: 2048 - 2051. (1997)

Wischmeyer, E., Doring, F., Spauschus, A., Thomzig, A., Veh, R., and Karschin, A. Subunit interactions in the assembly of neuronal Kir3.0 inwardly rectifying K+ channels. *Mol.Cell Neurosci.* 9: 194 - 206. (1997)

Yamada, M., Inanobe, A., and Kurachi, Y. G protein regulation of potassium ion channels. *Pharmacol.Rev.* 50: 723 - 760. (1998)

Tabelle 1: SEQ ID. NO. 1

Nukleotidsequenz von TRK1

5 ATGCATTTTAGAAGAACGATGAGTAGAGTGCCCACATTGGCATCTCTTGAAATACGATATAAAAAATCTTTCGGC CATAAATTTCGTGATTTTATTGCTCTATGTGGTCACTATTTTGCTCCAGTTAAAAAATATATCTTCCCCAGTTTT ATCGCGGTTCACTACTCTACACGATATCCCTGACATTAATAACTTCAATCCTGCTATATCCCATTAAGAATACC AGATACATTGATACATTGTTTTTAGCAGCGGGCGCAGTTACACAAGGTGGCTTAAATACTGTGGATATCAACAAT CTAAGCTTATACCAACAATTGTTCTGTATATCGTATGCTGCATATCAACACCAATTGCAGTTCATAGTTGCTTG 10 GCATTTGTACGGCTTTACTGGTTTGAGCGCTACTTCGATGGTATTAGAGACTCTTCTAGACGAAATTTTAAGATG AGAAGAACGAAAACAATCTTAGAAAGGGAACTAACAGCAAGAACCATGACCAAGAATAGAACAGGTACCCAAAGA ACGTCTTATCCTAGGAAACAAGCTAAAACAGATGATTTCCAAGAAAAATTGTTCAGCGGAGAAATGGTTAATAGA GATGAGCAGGACTCAGTTCACAGCGACCAGAATTCTCATGACATTAGTAGGGACAGCAGCAATAATAATACGAAT CACAATGGTAGCAGTTGGAGATTTAGATGATTTCGTTAAGGAAGACGAAACGGATGACAATGGAGAATATCAGGAG AACAACTCCTACTCGACGGTAGGTAGTTCGTCTAACACAGTTGCAGACGAAAGTTTAAATCAGAAGCCCAAGCCA AGCAGTCTTCGGTTTGATGAGCCACACAGCAAACAAAGACCCGCAAGAGTTCCCTCAGAGAAATTTGCAAAAAGA AGGGGTTCAAGAGATATTAGCCCAGCCGATATGTATCGATCCATTATGATGCTACAAGGTAAGCATGAAGCAACT GCTGAAGATGAAGGTCCCCCTTTAGTCATCGGGTCCCCTGCGGATGGCACAAGATATAAAAGTAATGTCAATAAG CTAAAGAAGGCCACCGGCATAAATGGTAACAAAATCAAGATTCGAGATAAGGGAAATGAAAGTAACACTGATCAA 20 AATTCCGTGTCAAGTGAAGCAAACAGTACGGCGAGCGTTTCGGACGAAAGCTCGTTACACACAAATTTTGGTAAC AAAGTACCTTCATTAAGAACAAATACTCATAGATCAAATTCGGGCCCGATAGCCATTACTGATAACGCAGAAACA GACAAAAAGCATGGGCCATCAATTCAATTCGATATAACTAAACCTCCTAGAAAAATTTCAAAAAAGAGTTTCAACC TTCGATGATTTGAACCCAAAATCTTCCGTTCTTTATCGAAAAAAAGCATCGAAGAAGTACCTCATGAAACATTTT CCTAAAGCGCGCGAATACGGCAACAATTAAGAGAAGGCTTTCTACTGGTTCAATTGAGAAAAACAGCAGTAAC 25 AATGTTTCAGATAGAAAACCTATTACTGATATGGATGATGATGATGATGACGACGACGACGACGACGACGACAACAAC GAAGAATACTTTGCTGACAACGAAAGCGGCGATGAAGATGAACGAGTACAGCAGTCTGAACCACATTCTGATTCA GAACTCAAATCGCACCAACAACAGCAAGAAAAACACCAACTGCAGCAGAACCTGCACCGCATGTATAAAACCAAA TCATTTGATGATAATCGTTCAAGAGCAGTTCCTATGGAACGTTCCAGGACCATCGATATGGCAGAGGCTAAGGAT CTAAATGAGCTCGCAAGGACGCCTGATTTTCAAAAAATGGTCTATCAAAATTGGAAAGCCCATCATAGAAAAAAA 30 CCGAACTTTAGGAAGAGGGGATGGAATAACAAGATATTTGAACATGGTCCCTATGCATCTGACAGCGATCGCAAT TATCCTGATAATAGTAATACTGGAAACAGTATTCTTCATTACGCAGAGTCTATTTTACATCATGATGGCTCTCAT AAAAATGGAAGCGAAGAAGCCTCTTCCGACTCTAATGAGAATATCTATTCCACGAATGGAGGAAGCGACCACAAT GGTCTTAACAACTATCCTACTTACAACGACGATGAAGAAGGCTATTATGGTTTACATTTCGATACCGATTATGAC TCAAACTTCCTTGGATTAACAAGAGCCCAGAAAGATGAATTAGGTGGTGTCGAGTACAGAGCAATCAAACTTTTA TGCACCATATTGGTTGTCTACTACGTTGGATGGCATATTGTTGCTTTTGTTATGTTAGTACCTTGGATTATTTTG AAAAAGCATTATAGTGAAGTTGTTAGAGATGATGGTGTTTCACCTACATGGTGGGGATTTTTGGACAGCAATGAGT GCATTTAATGATTTAGGTTTGACATTAACTCCAAATTCAATGATGTCGTTTAACAAAGCTGTATACCCATTGATC GTTATGATTTGGTTTATCATTATCGGAAATACAGGGTTTCCCATCCTTCTTAGATGCATCATTTTGGATAATGTTT 40 AAAATTTCTCCTGATTTATCACAGATGAGAGAAAGTTTAGGTTTTCTCTTAGACCATCCACGTCGTTGTTTCACC TTGCTATTTCCTAAGGCAGCTACATGGTGGCTACTTTTAACGCTTGCAGGATTGAATATAACTGATTGGATTTTA TTTATTATTCTAGATTTTGGCTCAACAGTTGTGAAATCATTATCGAAAGGCTATAGAGTCCTTGTCGGCCTGTTT CAATCTGTTAGCACAAGAACTGCTGGATTCAGCGTTGTCGATTTAAGTCAACTGCATCCTTCTATCCAAGTCTCC TATATGCTAATGATGTATGTCTCCGTATTACCATTGGCCATCTCTATTCGACGGACAAATGTTTACGAGGAGCAA 45 TCTTTAGGACTATATGGAGATATGGGGGGAGAACCAGAAGATACGGATACTGAAGACGATGGTAACGATGAAGAT GACGACGAGGAAAACGAGAGTCACGAAGGTCAAAGTAGTCAAAGAAGTAGTTCGAACAACAACAACAATAACAAC AGGAAAAAGAAAAGAAAACTGAAAATCCAAATGAAATATCTACAAAATCCTTTATCGGTGCCCATTTA ATAAAGGACGTACAAGAACCAAACTTTAATATATTTTGCAATTCTTTTTGAAATTGTTAGCGCTTACGGTACAGTT 50 GGGCTATCGCTAGGTTATCCGGACACCAACCAATCGTTTTCAAGACAGTTTACTACATTATCTAAGTTGGTGATC ATAGCTATGCTGATCAGAGGCAAGAATAGAGGTCTACCATACTCACTGGATCGTGCAATTATCTTGCCTAGTGAT AGACTTGAACATATTGACCACCTTGAGGGCATGAAATTGAAGAGACAGGCTAGAACCAATACAGAAGACCCAATG ACGGAACATTTCAAGAGAAGTTTCACTGATGTGAAACATCGTTGGGGAGCTCTTAAGCGTAAGACCACACATTCC CGAAATCCTAAAAGGAGCAGCACAACGCTCTAA

Tabelle 2: SEQ ID. NO. 2

Nukleotidsequenz von TRK2

ATGCCAACAGCTAAGAGGACGTCATCCAGGGCTTCGTTGGCACTGCCCTTCCAGTTACGGTTGGTGCACAAGAAA 5 TCATGGGGCCATCGGCTAAGAGACTTCATTTCCGGGTTCTTAAAATCATGCAGACCCATTGCTAAATACGTTTTC $\tt CCCAACTTCATCGTGGTGCACTATATCTACCTGATCACGCTGTCGATTATCGGGTCCATTCTGTTATATCCGTGC$ ACTAACGATTTCAACCTGTACCAGCAGATAGTGGTGTACGTCATTACATTGCTGTCCACGCCTATACTTATTCAT GGGTTTTTGGCCTTTGTCAGGCTGTATTGGTTTGAAAGGTACTTCGACAACATTAGGGATATCTCCAAACAGAAT 10 AGTTTCAAGGACAACCTGTTCCGTGGGAAGTTTGTTTCCAGAGAAGACCCACGACAATCCGCTTCAGATGTGCCG ATGGACTCTCCTGACACGTCCGCATTGTCCTCAATCTCACCGTTGAATGTTTCCTCCTCTAAGGAGGAATCCAGT GACACGCAAAGCTCGCCTCCAAACTTCTCAAGTAAGCGCCAACCCTCAGACGTTGACCCAAGAGACATTTACAAA 15 GGACCCGCTTTCATTGTGCAGGAACGTCATGAGAGAGAGCCCCCCACTGCTCACTGAAACGCCATTCTGTCCTG CCATCTTCTCAGGAATTGAACAAGCTAGCCCAGACGAAAAGTTTCCAGAAATTGCTTGGCTTGCGGAGAGATGAA TCATGTAACATCCCAACGTATACTGCTTCACCGAGTCCTAAAACCTCAGGCCAAGTAGTTGAAAATCATAGAAAC TTGGCCAAGTCGGCGCCTTCATCTTTTGTTGATGAGGAGATGAGCTTTTCACCGCAAGAGTCTTTGAATTTACAG TTCCAAGCGCACCCGCCCAAACCAAAACGACGTGAAGGTGATATAGGCCACCCCTTCACCAGAACAATGAGCACC AACTATCTATCGTGGCAGCCAACCTTTGGCAGAAACTCCGTCTTCATTGGACTCACAAAGCAACAAAAGGAGGAA CTCGGCGGTGTCGAATATCGTGCTTTGAGATTGCTGTGCTGCATTCTCATGGTATACTACATCGGATTCAACATT TTGGCGTTTGTGACCATCGTTCCATGGGCCTGTACGAGGCACCACTACTCAGAGATTATTAGACGAAATGGAGTT 25 ATGGTTTCCTTTGATACTGCGCCGTATCCGCTGATTTTCATGATGTTCTTCATCATCATAGGCAATACAGGCTTC CCAATTATGTTACGATTTATCATTTGGATCATGTTCAAGACCTCGAGAGACCTATCTCAGTTTAAGGAAAGTCTT GGGTTTCTCTTGGATCATCCGCGCAGGTGTTTTACGTTGCTGTTCCCCAGCGGCCCCACATGGTGGCTGTTTACA ACTTTAGTCGTCTTAAACGCTACGGATTGGATTCTTTTCATAATTCTGGATTTCAACTCCGCTGTAGTAAGGCAG GTTGCTAAAGGTTATCGAGCTCTCATGGGCCTCTTCCAGTCTGTATGCACAAGAACTGCTGGATTCAACGTTGTT 30 GACTTAAGTAAATTACACCCGTCCATTCAGGTGTCTTATATGCTAATGATGTACGTTTCGGTCCTGCCGCTGGCG ATTTCCATTAGAAGAACGAATGTTTATGAGGAGCAATCGTTGGGACTATACGATAGTGGACAAGATGACGAAAAT ATCACCCACGAAGACGATATAAAGGAAACAGACCATGATGGCGAATCCGAAGAGCGAGACACTGTATCTACAAAG TCCAAGCCGAAGAAACAGTCCCCAAAATCGTTTGTTGGTGCTCATTTGAGGAGGCAACTCTCTTTTGATTTATGG TACCTATTCCTTGGATTATTTATAATATGCATATGCGAGGGCAGAAAAATCGAAGACGTTAATAAACCTGATTTC 35 ${\tt AATGTCTTTGCTATATTGTTTGAAGTTGTTAGCGCTTATGGTACAGTGGGTTTGTCATTGGGTT\rACCCAAACACC}$ AACACATCACTATCTGCCCAGTTCACCGTATTATCGAAGCTAGTCATAATTGCCATGCTAATAAGAGGAAGAAAT ${\tt AGAGGTTTACCATACACTTTGGATCGTGCCATCATGCTGCCAAGTGACAAACTGGAACAATTGATCGTTTACAA}$ GATATGAAAGCTAAGGGTAAGTTGTTAGCCAAAGTTGGTGAGGATCCAATGACTACTTACGTCAAAAAGAGATCC CACAAACTGAAAAAAATAGCAACAAAGTTTTGGGGGAAGCATTA

Tabelle 3: SEQ ID NO. 3

45

50

Nukleotidsequenz von TOK1

AATGCATTATATTTCTGCACGGTATCATTATTAACCGTGGGACTAGGTGACATCCTGCCCAAGTCGGTTGGCGCC ${\tt AAAATCATGGTTTTAATCTTTTCGCTATCTGGTGTTGTCTTGATGGGTTTAATAGTGTTTTATGACAAGATCCATC}$ ATTCAAAAGTCCTCTGGCCCAATTTTCTTTTTCCACAGAGTTGAAAAAGGCAGGTCCAAATCGTGGAAACATTAT ATGGATAGTAAAAATTTATCTGAAAGGGAAGCGTTCGACTTAATGAAGTGTATCCGACAAACGGCCTCAAGG 5 AAGCAGCATTGGTTTTCTTTGTCGGTGACTATTGCAATTTTCATGGCTTTTTTGGTTATTGGGAGCTCTTGTATTC AAATTCGCAGAAAATTGGTCGTACTTCAATTGTATTTACTTTTGTTTCTTGTGCTTATTAACCATTGGATACGGA GCTATCCTATCTACAGTCGGTGATCTGTTTGTTTGACATTTCCACTTCTCTGGATATTAAGATCGGTGAATCATTC AATAATAAAGTCAAGTCCATCGTTTTTAATGGGCGTCAAAGAGCACTTTCCTTTATGGTGAACACTGGAGAAATT 10 TTCGAAGAATCTGACACAGCTGATGGTGATCTGGAAGAAAATACAACGAGCTCACAATCCAGTCAAATTTCTGAA TTCAACGATAATAATTCAGAAGAATGATTCTGGAGTGACATCCCCTCCTGCAAGCCTGCAAGAATCATTTTCT TCATTATCAAAAGCATCTAGCCCAGAGGGAATACTTCCTCTAGAATATGTTTCTTCTGCTGAATATGCACTACAG GACTCGGGGACCTGTAATTTAAGGAACTTGCAAGAGCTACTTAAAGCCGTCAAAAAACTACATCGGATATGTCTG GCGGATAAAGATTACACACTTAGTTTTTCCGACTGGTCGTACATTCATAAACTACATTTGAGGAACATTACAGAT 15 ATTGAGGAGTACACACGCGGACCCGAATTTTGGATATCACCTGATACGCCCCTCAAGTTCCCGTTAAATGAACCT CATTTTGCTTTTATGATGCTTTTCAAGAACATAGAAGAATTAGTTGGTAATCTAGTAGAAGACGAAGAGCTTTAT AAAGTTATAAGCAAAAGAAAATTTTTGGGTGAGCATAGAAAGACACTTTGA

Tabelle 4: SEQ ID NO. 4

25

30

35

45

50

55

Nukleotidsequenz von HERG1

ATGCCGGTGCGGAGGGCCACGTCGCGCCGCAGAACACCTTCCTGGACACCATCATCCGCAAGTTTGAGGGCCAG AGCCGTAAGTTCATCGCCAACGCTCGGGTGGAGAACTGCGCCGTCATCTACTGCAACGACGGCTTCTGCGAG $\tt CGCCGCGCTGCCGCAGATCGCGCAGGCACTGCTGGGCGCCGAGGAGCGCAAAGTGGAAATCGCCTTCTACCGG$ AAAGATGGGAGCTGCTTCCTATGTCTGGTGGATGTGGTGCCCGTGAAGAACGAGGATGGGGCTGTCATCATGTTC ACGCCCGCGCACCCAGCAGCGAGTCGCTGGCCCTGGACGAAGTGACAGCCATGGACAACCACGTGGCAGGGCTC CCCCGGGCGCACAGCCTCAACCCCGACGCCTCGGGCTCCAGCTGCAGCCTGGCCCGGACGCGCTCCCGAGAAAGC TGCGCCAGCGTGCGCCGCCTCGTCGGCCGACGACATCGAGGCCATGCGCGCGGGGTGCTGCCCCGCCACCG CGCCACGCCAGCACCGGGGCCATGCACCCACTGCGCAGCGGCTTGCTCAACTCCACCTCGGACTCCGACCTCGTG CGCTACCGCACCATTAGCAAGATTCCCCAAATCACCCTCAACTTTGTGGACCTCAAGGGCGACCCCTTCTTGGCT ${ t TCGCCCACCAGTGACCGTGAGATCATAGCACCTAAGATAAAGGAGCGAACCCACAATGTCACTGAGAAGGTCACC}$ CAGGTCCTGTCCCTGGGCGCCGACGTGCTGCCTGAGTACAAGCTGCAGGCACCGCGCGCATCCACCGCTGGACCATC $\verb|CCCTACTCGGCTGCCTGCTGAAGGAGGAGGAGGAGGCCCGCCTGCTACCGAGTGTGGCTACGCCTGCCAG| \\$ $\tt CCGCTGGCTGTGGACCTCATCGTGGACATCATGTTCATTGTGGACATCCTCATCAACTTCCGCACCACCTAC$ GTCAATGCCAACGAGGAGGTGGTCAGCCACCCCGGCCGCATCGCCGTCCACTACTTCAAGGGCTGGTTCCTCATC GACATGGTGGCCGCCATCCCCTTCGACCTGCTCATCTTCGGCTCTGGCTCTGAGGAGCTGATCGGGCTGCTGAAG ACTGCGCGGCTGCTGCGGCGCGTGGCGCGGAAGCTGGATCGCTACTCAGAGTACGGCGCGGCCGTGCTG ${\tt TTCTTGCTCATGTGCACCTTTGCGCTCATCGCGCACTGGCTAGCCTGCATCTGGTACGCCATCGGCAACATGGAG}$ CAGCCACACATGGACTCACGCATCGGCTGCACAACCTGGGCGACCAGATAGGCAAACCCTACAACAGCAGC GGCCTGGGCGCCCCCCCATCAAGGACAAGTATGTGACGGCGCTCTACTTCACCTTCAGCAGCCTCACCAGTGTG GGCTTCGGCAACGTCTCTCCCAACACCCAACTCAGAGAAGATCTTCTCCATCTGCGTCATGGCTCATTGGCTCCCTC ATGTATGCTAGCATCTTCGGCAACGTGTCGGCCATCATCCAGCGGCTGTACTCGGGCACAGCCCGCTACCACACA CAGATGCTGCGGGTGCGGGAGTTCATCCGCTTCCACCAGATCCCCAATCCCCTGCGCCAGCGCCTCGAGGAGTAC TTCCAGCACGCCTGGTCCTACACCAACGGCATCGACATGAACGCGGTGCTGAAGGGCTTCCCTGAGTGCCTGCAG GCTGACATCTGCCTGCACCTGAACCGCTCACTGCTGCAGCACTGCAAACCCTTCCGAGGGGCCCACCAAGGGCTGC CTTCGGGCCCTGGCCATGAAGTTCAAGACCACACATGCACCGCCAGGGGACACACTGGTGCATGCTGGGGACCTG CTCACCGCCCTGTACTTCATCTCCCGGGGCTCCATCGAGATCCTGCGGGGCGACGTCGTCGTGGCCATCCTGGGG ${ t AAGAATGACATCTTTGGGGAGCCTCTGAACCTGTATGCAAGGCCTGGCAAGTCGAACGGGGATGTGCGGGCCCTC}$ ACCTACTGTGACCTACACAAGATCCATCGGGACGACCTGCTGGAGGTGCTGGACATGTACCCTGAGTTCTCCGAC CACTTCTGGTCCAGCCTGGAGATCACCTTCAACCTGCGAGATACCAACATGATCCCGGGCTCCCCCGGCAGTACG GAGTTAGAGGGTGGCTTCAGTCGGCAACGCAAGCGCAAGTTGTCCTTCCGCAGGCGCACGGACAAGGACACGGAG

Tabelle 5: SEQ ID NO. 5

15 Nukleotidsequenz von K_v1-5

20

25

30

35

40

45

ATGGAGATCGCCCTGGTGCCCCTGGAGAACGGCGGTGCCATGACCGTCAGAGGAGGGGGATGAGGCCCGGGCAGGC TGCGGCCAGGCCACAGGGGGAGAGCTCCAGTGTCCCCCGACGGCTCAGCGATGGGCCCAAGGAGCCGGCG CCAAAGGGGCGCGCAGAGAGACGCGGACTCGGGAGTGCGGCCCTTGCCTCCGCTGCCGGACCCGGGAGTGCGG CCCTTGCCTCCGCTGCCAGAGGAGCTGCCACGGCCTCGACGCCGCCTCCCGAGGACGAGGAGGAGGAAGAAGGCGAT TCCGGGCTGCGCTTTGAGACGCAGCTGGGCACCCTGGCGCAGTTCCCCAACACTCCTGGGGGACCCCGCCAAG CGCCTGCCGTACTTCGACCCCCTGAGGAACGAGTACTTCTTCGACCGCAACCGGCCCAGCTTCGACGGTATCCTC TACTACTACCAGTCCGGGGGCCGCCTGCGAGGGGTCAACGTCTCCCTGGACGTGTTCGCGGACGAGATACGCTTC TACCAGCTGGGGGACGAGGCCATGGAGCGCTTCCGCGAGGATGAGGGCTTCATTAAAGAAGAGGAGAAGCCCCTG CCCCGCAACGAGTTCCAGCGCCAGGTGTGGCTTATCTTCGAGTATCCGGAGAGCTCTGGGTCCGCGCGGGCCATC GAACGTGAGCTGCTCCGCCACCTCCGGCGCCCCACCAGCCTCCCGCGCCCCCTGGGGCCAACGGCAGCGGG GTCATGGCCCCGCCTCTGGCCCTACGGTGGCACCGCTCCTGCCCAGGACCCTTGGCCGACCCCTTCTTCATCGTG GAGACCACGTGCGTGATCTGGTTCACCTTCGAGCTGCTCGTGCGCTTCTTCGCCTGCCCCAGCAAGGCAGGGTTC TCCCGGAACATCATGAACATCATCGATGTGGTGGCCATCTTCCCCTACTTCATCACCCTGGGCACCGAACTGGCA GAGCAGCAGCGGGGGGGGGGGGGGCCAGAATGGGCAGCAGGCCATGTCCCTGGCCATCCTCCGAGTCATC CGCCTGGTCCGGGTGTTCCGCATCTTCAAGCTCTCCCGCCACTCCAAGGGGCTGCAGATCCTGGGCAAGACCTTG ${\tt CAGGCCTCCATGAGGGAGCTGGGGCTGCTCATCTTCTTCCTCTTCATCGGGGTCATCCTCTTCTCCAGTGCCGTC}$ ATGACCACTGTGGGCTACGGGGACATGAGGCCCATCACTGTTGGGGGCAAGATCGTGGGCTCGCTGTGTGCCATC GCCGGGGTCCTCACCATTGCCCTGCCTGTGCCCGTCATCGTCTCCAACTTCAACTACTTCTACCACCGGGAAACG GATCACGAGGAGCCGGCAGTCCTTAAGGAAGAGCAGGGCACTCAGAGCCAGGGGCCGGGGCTGGACAGAGGAGTC CAGCGGAAGGTCAGCGGGAGCAGGGGATCCTTCTGCAAGGCTGGGGGGACCCTGGAGAATGCAGACAGTGCCCGA AGGGGCAGCTGCCCCTAGAGAAGTGTAACGTCAAGGCCAAGAGCAACGTGGACTTGCGGAGGTCCCTTTATGCC CTCTGCCTGGACACCAGCCGGGAAACAGATTTGTGA

Tabelle 6: SEQ ID NO. 6:

Nukleotidsequenz von IRK1

ATGGGCAGTGTGCGAACCACCGCTATAGCATTGTCTCTCGGAAGAGGACGGCATGAAGTTGGCCACCATGGCA GTTGCCAATGGCTTTGGGAATGGGAAAAGTAAAGTCCACACTCGGCAACAGTGTAGGAGCCGCTTTGTGAAGAAA 50 GATGGCCACTGTAATGTTCAGTTCATCAACGTTGGGGAAAAGGGACAACGGTACCTTGCTGACATTTTTACTACG ${\tt TGTGTGGACATTCGCTGGCGGTGGATGCTGGTTATCTTTTGCCTAGCTTTTTGTTCTCTCGTGGCTGTTTTTTTGGC}\\$ TGTGTGTTTTGGCTGATAGCTTTGCTCCATGGAGATCTGGATGCATCTAAGGAGAGCAAAGCCTGTGTGTCTGAG GTCAACAGCTTCACAGCTGCCTTTCTTTTCTCCATTGAGACCCAGACAACCATCGGCTATGGGTTCCGATGTGTC ACGGATGAATGCCCGATTGCGGTGTTCATGGTTGTTGTCCAGTCAATTGTGGGCTGCATTATTGATGCTTTTATC 55 ATTGGTGCCGTCATGGCAAAGATGGCAAAGCCAAAGAAAAGAAATGAGACTCTTGTCTTCAGTCACAATGCTGTG ATTGCCATGAGAGATGGCAAGCTGTGTTTGATGTGGCGAGTAGGCAACCTTCGGAAAAGCCACTTGGTAGAAGCT CATGTTCGAGCCCAGCTCCTCAAATCCAGAATTACTTCTGAAGGGGAATACATCCCCTTGGATCAAATAGACATC AATGTTGGCTTTGACAGTGGAATTGACCGTATATTTCTGGTATCCCCAATCACTATTGTCCATGAAATAGATGAA GATAGTCCTTTATATGATTTGAGCAGGCAGGACATTGATAATGCAGACTTTGAAATTGTTGTGATACTAGAAGGC 60 ATGGTGGAAGCCACTGCCATGACAACACAGTGTCGTAGTTCTTATTTGGCCAACGAGATCCTTTGGGGCCACCGC

TATGAGCCAGTGCTCTTTGAGGAGAAGCACTACTATAAAGTGGACTATTCGAGGTTTCATAAGACTTACGAAGTA CCCAACACTCCCCTTTGTAGTGCCAGAGACTTAGCAGAAAAGAAATATATTCTCTCAAATGCTAACTCATTTTGC TATGAAAATGAAGTTGCCCTTACAAGCAAAGAGAGAGATGACAGTGAAAATGGGGTTCCAGAAAGCACCAGTACA GACACACCTCCTGACATCGACCTTCACAACCAGGCAAGTGTACCTCTAGAGCCCAGACCCTTACGGCGAGAATCG GAGATATGA

Patentansprüche:

- Verfahren zur Identifizierung von Inhibitoren eines eukaryotischen
 Kaliumkanals, wobei
 - eine mutierte S. cerevisiae Zelle verwendet wird, die die drei endogenen Kaliumkanäle TRK1, TRK2 und TOK1 nicht exprimiert;
 - b) in dieser mutierten S. cerevisiae Zelle ein eukaryotischer Kaliumkanal heterolog exprimiert wird;
- 10 c) die mutierte S. cerevisiae Zelle mit einer zu untersuchenden Substanz inkubiert wird;

und

15

30

d) der Effekt der zu untersuchenden Substanz auf den eukaryotischen Kaliumkanal bestimmt wird.

2. Verfahren nach Anspruch 1, wobei in der mutierten S. cerevisiae Zelle die Gene TRK1, TRK2 und TOK1 ausgeschaltet sind (Δtrk1, Δtrk2, Δtok1).

- Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 und 2, wobei der
 eukaryotische Kaliumkanal ein humaner Kaliumkanal ist.
 - 4. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3, wobei der eukaryotische Kaliumkanal ein HERG1, Kv1.5 oder gpIRK1 ist.
- 25 5. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4, wobei der eukaryotische Kaliumkanal mutiert ist.
 - 6. Verfahren Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 5, wobei der eukaryotische Kaliumkanal in einem Hefe Expressionsplasmid vorliegt.
 - 7. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 6, wobei die mutierte S. cerevisiae Zelle einen Wachstumsreporter konstitutiv exprimiert.

- 8. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7, wobei eine zu untersuchende Substanz, die auf den eukaryotischen Kaliumkanal einen Effekt hat, das Wachstum der mutierten S. cerevisiae Zelle inhibiert.
- Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7, wobei der Effekt einer zu untersuchenden Substanz auf den eukaryotischen Kaliumkanal durch Messung der Zellzahl der mutierten S. cerevisiae Zellen bestimmt wird.
- Verfahren nach Anspruch 9, wobei die Zellzahl über die Fluoreszenz oder
 Lumineszenz eines konstitutiv exprimierten Wachstumsreporters bestimmt
- Mutierte S. cerevisiae Zelle, dadurch gekennzeichnet, daß die endogenen Kaliumkanäle TRK1, TRK2 und TOK1 nicht exprimiert werden.
 - Mutierte S. cerevisiae Zelle, dadurch gekennzeichnet, daß die Gene TRK1,
 TRK2 und TOK1 ausgeschaltet sind.
 - 13. Mutierte S. cerevisiae Zelle hinterlegt unter DSM 13197.

15

20

30

- Mutierte S. cerevisiae Zelle nach einem oder mehreren der Ansprüche 11 bis
 13, wobei die S. cerevisiae Zelle einen eukaryotischen Kaliumkanal heterolog exprimiert.
- 15. Mutierte S. cerevisiae Zelle nach einem oder mehreren der Ansprüche 11 bis14, wobei der eukaryotische Kaliumkanal ein humaner Kaliumkanal ist.
 - 16. Mutierte S. cerevisiae Zelle nach einem oder mehreren der Ansprüche 11-bis-15, wobei der eukaryotische Kaliumkanal ein HERG1, Kv1.5 oder gplRK1 ist.
 - 17. Mutierte S. cerevisiae Zelle nach einem oder mehreren der Ansprüche 11 bis16, wobei der eukaryotische Kaliumkanal mutiert ist.

18. Verfahren zur Herstellung einer mutierten S. cerevisiae Zelle, die die Kaliumkanäle TRK, TRK2 und TOK1 nicht exprimiert, dadurch gekennzeichnet, daß die Gene TRK1, TRK2 und TOK1 durch knock out zerstört werden.

5

- 19. Verwendung einer mutierten S. cerevisiae Zelle nach einem oder mehreren der Ansprüche 11 bis 17 zur Identifizierung von Substanzen, die die Aktivität des eukaryotischen Kaliumkanals inhibieren.
- 10 20. Verfahren zur Identifizierung von Aktivatoren eines eukaryotischen
 - eine mutierte S. cerevisiae Zelle verwendet wird, die die drei endogenen Kaliumkanäle TRK1, TRK2 und TOK1 nicht exprimiert;
 - b) in dieser mutierten S. cerevisiae Zelle ein eukaryotischer Kaliumkanal heterolog exprimiert wird;
 - c) die mutierte S. cerevisiae Zelle mit einer zu untersuchenden Substanz inkubiert wird;

und

d) der Effekt der zu untersuchenden Substanz auf den eukaryotischen Kaliumkanal bestimmt wird.

20

15

21. Verfahren zur Identifizierung von Aktivatoren eines eukaryotischen Kaliumkanals, wobei



25

30

- a) eine mutierte S. cerevisiae Zelle verwendet wird, die die drei endogenen Kaliumkanäle TRK1, TRK2 und TOK1 nicht exprimiert;
- b) in dieser mutierten S. cerevisiae Zelle ein eukaryotischer Kaliumkanal heterolog exprimiert wird;
- c) __die_mutierten S. cerevisiae Zelle in Gegenwart-eines Inhibitors des eukaryotischen Kaliumkanals mit einer zu untersuchenden Substanz inkubiert wird:

und

d) der Effekt der zu untersuchenden Substanz auf den eukaryotischen Kaliumkanal bestimmt wird.

- 22. Test-Kit enthaltend eine mutierte S. cerevisiae Zelle nach einem der Ansprüche 11 bis 17.
- 23. Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels, wobei
- 5 a) ein Inhibitor eines eukaryotischen Kaliumkanals mit Hilfe eines Verfahrens nach einem der Ansprüche 1 bis 10 identifiziert wird ,
 - b) der Inhibitor nach bekannten chemischen Verfahren hergestellt oder isoliert wird, und
 - c) der Inhibitor mit physiologisch verträglichen Zusatzstoffen versetzt wird.

10

24. Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels, wobei



15

- a) ein Aktivator eines eukaryotischen Kaliumkanals mit Hilfe eines Verfahrens nach Anspruch 20 oder 21 identifiziert wird ,
- b) der Aktivator nach bekannten chemischen Verfahren hergestellt oder isoliert wird, und
- c) der Aktivator mit physiologisch verträglichen Zusatzstoffen versetzt wird.

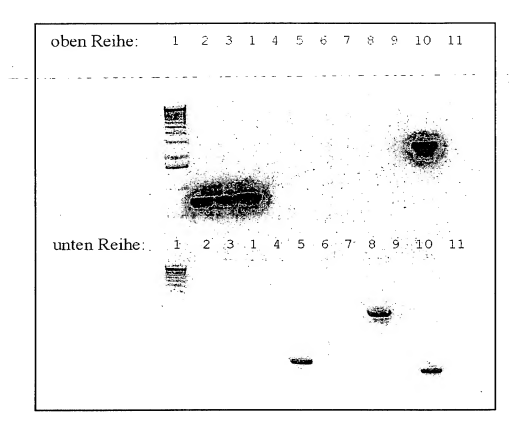
Zusammenfassung:

5

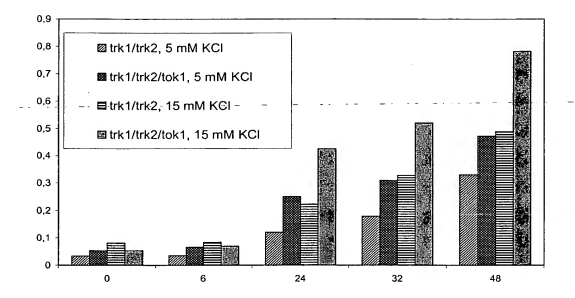
10

Die Erfindung betrifft Verfahren zur Identifizierung von Inhibitoren und Aktivatoren eukaryotischer Kaliumkanäle, wobei eine mutierte S. cerevisiae Zelle verwendet wird, deren endogene Kaliumkanäle TRK1, TRK2 und TOK1 nicht funktionell exprimiert werden, die aber einen zu untersuchenden eukaryotischen Kaliumkanal heterolog exprimert. Desweiteren sind mutierte S. cerevisiae Zellen, die TRK1, TRK2 und TOK1 nicht exprimieren, Gegenstand der Erfindung sowie die Herstellung und Verwendung dieser mutierten S. cerevisiae Zellen.

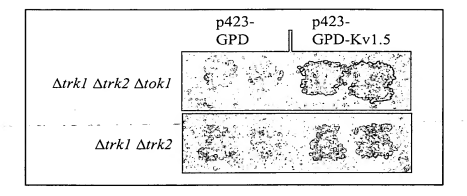
Figur 1

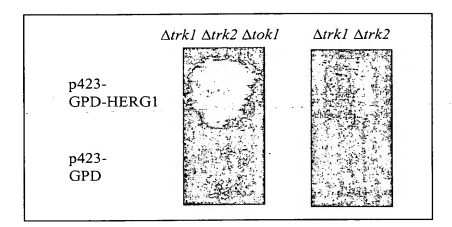


Figur 2

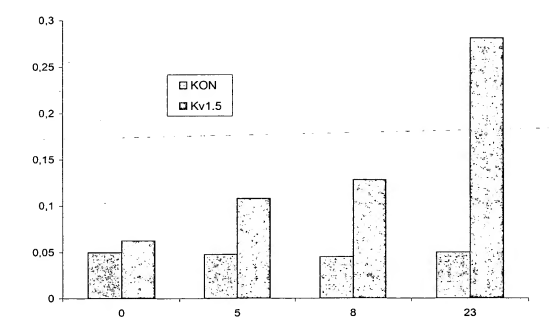


Figur 3





Figur 5



Figur 6

